

Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

Felhatalmazott

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Készítmény neve:

Alamycin LA 200 mg/ml injekčný roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

sertés

juh

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 8 day 15 milkings

• sertés

- Meat and offal. 15 day

• juh

- Meat and offal. 20 day
- Milk. 7 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

23/12/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/905/94-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006515>