

ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

324.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Kjöt og innmatur. 35 dagar pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Mjólk. 10 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Kjöt og innmatur. 28 dagar pentru doza de 30 mg/kg g.c.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

9/11/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190080

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/06/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.