

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Svín

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

Niet goedgekeurd voor gebruik bij schapen die melk voor humane consumptie produceren.

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 7 dagar

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

25/07/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 2738

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/12/2019

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.