

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

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

324.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

•

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- carni e frattaglie. 35 giorno pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- latte. 10 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 8 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- carni e frattaglie. 28 giorno pentru doza de 30 mg/kg g.c.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/11/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

190080

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.