

Alamycin LA 200 mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα

Autorizzato

- Oxytetracycline

Product identification

Denominazione del medicinale:

Alamycin LA 200 mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Usò intramuscolare:**

-

bovini

- carne. 28 giorno

- latte. 7 giorno

-

Ovino

- carne. 7 giorno

- latte. 6 giorno

-

Suino

- carne. 14 giorno

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

QJ01AA11

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Spyros Stavrinides Chemicals Limited

Marketing authorisation date:

6/10/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

10176

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/10/2011

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091759>