

ALAMYCIN L.A. 200MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

Autorizzato

- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ALAMYCIN L.A. 200MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

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](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 52 giorno
- latte. 8 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 24 giorno
- latte. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Hellafarm S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/01/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

24244/08-03-2022/K-0053001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/03/2022

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