

ALAMYCIN LA 200 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Registruotas

- Oxytetracycline dihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ALAMYCIN LA 200 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

216.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.
- Pienas. 8 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 20 d.
- Pienas. 6 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

29/08/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

190081

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/12/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.