

File downloaded on 2026-04-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000091004>

ALAMYCIN LA 300

Registruotas

- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ALAMYCIN LA 300

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](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Pienas. 8 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 35 d. giorni (alto dosaggio)

•

Galvijai

- Pienas. 8 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 35 d. giorni (alto dosaggio)

•

Galvijai

- Pienas. 8 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 35 d. giorni (alto dosaggio)

•

Avis

- Pienas. 8 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. giorni (alto dosaggio)

•

Avis

- Pienas. 8 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. giorni (alto dosaggio)

•

Avis

- Pienas. 8 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. giorni (alto dosaggio)

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. giorni (alto dosaggio)

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 28 d. giorni (alto dosaggio)

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

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik Italų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

16/01/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/01/2003

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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