

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

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

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

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu għal ġol-muskoli:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 8 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 20 day

- Milk. 6 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 15 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Status legali tal-provvista:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Romania

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Rumen](#)  
Disponibbli biss fi [Rumen](#)  
Disponibbli biss fi [Rumen](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

### **Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

### **Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

29/08/2002

---

### **Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

### **Awtorità responsabbli:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numru tal-awtorizzazzjoni:**

190081

---

### **Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

22/12/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.