

# ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Awtorizzat

- Oxytetracycline dihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

ALAMYCIN LA 300, 300 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

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż

324.00 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. 28 day      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 35 day      pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Milk. 10 day

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 28 day      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 day
- Milk. 8 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 14 day      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
  - Meat and offal. 28 day      pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- 

### 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](#) [Germaniż](#) [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](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži 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:**

9/11/2006

---

**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:**

190080

---

## **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'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.