

Alamycin 300 LA - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Awtorizzat

- Oxytetracycline dihydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Alamycin 300 LA - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [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 Ingliz
323.50 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 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Milk. 10 day 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Meat and offal. 35 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Milk. 10 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

•

Cattle

- Meat and offal. 28 day 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Milk. 10 day 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Meat and offal. 35 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Milk. 10 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

•

Pig

- Meat and offal. 28 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Meat and offal. 14 day 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)

•

Pig

- Meat and offal. 28 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

- Meat and offal. 14 day 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Disponibbli fi:

Austria

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

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

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

4/01/2001

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Awtorità responsabli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8-00479

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

4/01/2001

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