

Alamycin 300 LA - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Toegelaten

- Oxytetracycline dihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Alamycin 300 LA - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
323.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

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

- Milk. 10 day 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)

•

Rund

- Meat and offal. 35 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

- Milk. 10 day 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

•

Varken

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

•

Varken

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

4/01/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00479

Datum toelatingswijziging:

4/01/2001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.