

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000091004>

ALAMYCIN LA 300

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ALAMYCIN LA 300

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 8 dag
- Slakt. 28 dag
- Slakt. 35 dag giorni (alto dosaggio)

-

storfe

- Melk. 8 dag
- Slakt. 28 dag
- Slakt. 35 dag giorni (alto dosaggio)

-

storfe

- Melk. 8 dag
- Slakt. 28 dag
- Slakt. 35 dag giorni (alto dosaggio)

-

sau

- Milk. 8 dag
- Slakt. 28 dag
- Slakt. 28 dag giorni (alto dosaggio)

-

sau

- Milk. 8 dag
- Slakt. 28 dag
- Slakt. 28 dag giorni (alto dosaggio)

•

sau

- Milk. 8 dag
- Slakt. 28 dag
- Slakt. 28 dag giorni (alto dosaggio)

•

gris

- Slakt. 14 dag
- Slakt. 28 dag giorni (alto dosaggio)

•

gris

- Slakt. 14 dag
- Slakt. 28 dag giorni (alto dosaggio)

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/01/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/01/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.