

# ALAMYCIN LA

Ikke autorisert

- Oxytetracycline

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

ALAMYCIN LA

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

sau

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 31 dag

- Melk. 10 dag

- 

#### **sau**

- Slakt. 9 dag

- Melk. 7 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 18 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01AA06

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

## **Autorisert i:**

BG

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

---

## Tilleggsinformasjon

## **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/11/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-1660

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/03/2026

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

## Package Leaflet

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