

ALAMYCIN LA 300MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

Dopuszczony

- Oxytetracycline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ALAMYCIN LA 300MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day δόση 20mg/kg
- Milk. 7 day δόση 20mg/kg
- Meat and offal. 35 day δόση 30mg/kg
- Milk. 7 day δόση 30mg/kg

-

Sheep

- Meat and offal. 28 day δόση 20mg/kg
- Milk. 8 day δόση 20mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 14 day δόση 20mg/kg
- Meat and offal. 28 day δόση 30mg/kg

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

Chellafarm Vet A.E.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/09/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

75242/12-08-2021/K-0053004

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/08/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet