

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
216.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- Milk. 7 dia
- Meat and offal. 35 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 20 dia

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 20 dia

-

Pig

- Meat and offal. 20 dia

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 20 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 35 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponível em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Dutch

Disponível apenas em Dutch

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/07/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Ltd

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 2738

Data de alteração do estado de autorização:

3/12/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066093>