

Alamycin 300 LA - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Alamycin 300 LA - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

323.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Milk. 10 dia 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Meat and offal. 35 dia 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Milk. 10 dia 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Milk. 10 dia 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)
- Meat and offal. 35 dia 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Milk. 10 dia 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Meat and offal. 14 dia 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia 30 mg Oxytracyclin/kg KGW (Hohe Dosierung)
- Meat and offal. 14 dia 20 mg Oxytracyclin/kg KGW (Standard-Dosierung)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

4/01/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00479

Data da alteração do estado de autorização:

4/01/2001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet