

ALAMYCIN LA 300MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

ALAMYCIN LA 300MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
300.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Cattle

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

• Sheep

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

• Pig

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

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Greek](#)
Disponível apenas em [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Hellafarm S.A.

Marketing authorisation date:

12/09/2001

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

75242/12-08-2021/K-0053004

Data de alteração do estado de autorização:

12/08/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099673>