

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039197>

# ALAMYCIN LA

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ALAMYCIN LA

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

216.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 8 zi

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 20 zi

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 20 zi

- Lapte. 8 zi

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 8 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA06

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Data autorizației de comercializare:**

2/11/1983

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numărul autorizației:**

FR/V/5766049 9/1983

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

2/11/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.