

ALAMYCIN LA 300

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

ALAMYCIN LA 300

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Bovine**

- Carne și organe. 35 day
- Lapte. 7 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 35 day
- Lapte. 9 day

- **Porc**

- Carne și organe. 28 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

8/05/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

(AEMPS)

Numărul autorizației:

1319 ESP

Data modificării statusului autorizației:

21/02/2018

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

Documents

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055021>