

File downloaded on 2026-04-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000091004>

ALAMYCIN LA 300

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALAMYCIN LA 300

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Lapte. 8 zi
- Carne și organe. 28 zi
- Carne și organe. 35 zi
giorni (alto dosaggio)

•

Bovine

- Lapte. 8 zi
- Carne și organe. 28 zi
- Carne și organe. 35 zi
giorni (alto dosaggio)

•

Bovine

- Lapte. 8 zi
- Carne și organe. 28 zi
- Carne și organe. 35 zi
giorni (alto dosaggio)

•

Oaie

- Milk. 8 zi
- Carne și organe. 28 zi
- Carne și organe. 28 zi
giorni (alto dosaggio)

•

Oaie

- Milk. 8 zi
- Carne și organe. 28 zi
- Carne și organe. 28 zi
giorni (alto dosaggio)

•

Oaie

- Milk. 8 zi
- Carne și organe. 28 zi
- Carne și organe. 28 zi giorni (alto dosaggio)

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi
- Carne și organe. 28 zi giorni (alto dosaggio)

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi
- Carne și organe. 28 zi giorni (alto dosaggio)

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](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

16/01/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

16/01/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.