

Alamycin LA 300 mg/ml injekčný roztok

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Alamycin LA 300 mg/ml injekčný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

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

- Carne și organe. 28 zi at a dose of 20 mg/kg b.w.
- Lapte. 7 zi at a dose of 20 mg/kg b.w.
- Carne și organe. 35 zi at a dose of 30 mg/kg b.w.
- Lapte. 7 zi at a dose of 30 mg/kg b.w.

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi at a dose of 20 mg/kg b.w.
- Carne și organe. 28 zi at a dose of 30 mg/kg b.w.

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:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

18/08/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/111/99-S

Data modificării statusului autorizației:

18/08/1999

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.