

# ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Godkänd

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
324.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 35 dygn      pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Milk. 10 dygn

- 

**Får**

- Meat and offal. 28 dygn      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. 8 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dygn      pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 dygn      pentru doza de 30 mg/kg g.c.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA06

---

**Receptstatus:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Godkännandedatum:**

9/11/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

190080

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

22/12/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.