

# Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Разрешен

- Neomycin
- Lincomycin hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

374.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамамарно приложение:**

- 

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 3 day Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva (72 tundi).

- Milk. 84 hour Piimale: 3,5 päeva (84 tundi).

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51RF03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Естонски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVepharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

5/02/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1179

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/02/2004

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.