

Albiotic Ενδομαστικό διάλυμα

Разрешен

- Lincomycin
- Neomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Albiotic Ενδομαστικό διάλυμα

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

330.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в лактационен период

- Milk. 84 hour

- Meat. 3 day

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](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Cyprus

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

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](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

28/03/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

7855

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/03/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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