

Albiotic intramamarna raztopina za krave v laktaciji

Εξουσιοδοτημένο

- Neomycin
- Lincomycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Albiotic intramamarna raztopina za krave v laktaciji

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

•

Γαλακτοφόρα αγελάδα

- Γάλα. 84 Ώρα Mleko: 84 ur.

- Meat and offal. 3 Ημέρα Meso in organi: 3 dni.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RF03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Slovenia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

HuVepharma

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/03/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biovet AD

Αρμόδια αρχή:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Αριθμός έγκρισης:

NP/V/0188/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/03/2002

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005241>