

Albiotic oplossing voor intramammair gebruik voor melkgevende koeien

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Albiotic oplossing voor intramammair gebruik voor melkgevende koeien

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

330.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Solución intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Vacas en lactación

- Milk. 84 Hora(s)
 - Meat and offal. 1 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RG01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

3/07/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 9210

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/07/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.