

Albiotic 330 mg / 100 mg Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Albiotic 330 mg / 100 mg Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

144.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)
376.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Solución intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Bovino

- Milk. 84 Hora(s)
 - Meat and offal. 3 Día
-

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

QJ51RF03

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

23/12/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400154.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/01/2006

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.