

Albiotic, intramaminis tirpalas karvėms laktacijos metu

Autorizado

- Lincomycin
- Neomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Albiotic, intramaminis tirpalas karvėms laktacijos metu

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)

84 hrs. (The milk of the 7th milking milk taken 84 hours after the last treatment can be used for food)

- 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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

26/12/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

HuVepharma

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2025

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.