

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Myönnetty

- Neomycin
- Lincomycin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Albiotic 10+33 mg/ml intramammær opløsning

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaariliuos

Varoaika antoreiteittäin:**Maitorauhaseen:**

-

Nauta

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RG01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Denmark

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

HuVepharma

Myyntiluvan myöntämispäivä:

27/07/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pfizer Manufacturing Belgium

Biovet AD

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

19240

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/07/1999

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055692>