

Albiotic Ενδομαστικό διάλυμα

Myönnetty

- Lincomycin
- Neomycin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Albiotic Ενδομαστικό διάλυμα

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaariliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Milk. 84 hour

- Meat. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RF03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Cyprus

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

HuVepharma

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/03/1981

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Biovet AD

Vastaava viranomainen:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Myyntilupanumero:

7855

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/03/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

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

Valmisteyhteenveto

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