

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Autorisé

- Neomycin
- Lincomycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Solution intramammaire

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RG01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/07/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pfizer Manufacturing Belgium

Biovet AD

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

19240

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/07/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.