

Albiotic 10 mg/ml Oplossing voor intramammair gebruik

Felhatalmazott

- Lincomycin hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Készítmény neve:

Albiotic 10 mg/ml Oplossing voor intramammair gebruik

Albiotic 10 mg/ml Solution intramammaire

Albiotic 10 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

tejelő tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

359.60 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

144.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Intramammális oldat

Withdrawal period by route of administration:**Intramammális alkalmazás:****• tejelő tehén**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RF03

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

3/05/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biovet J.S.C.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V202517

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/11/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086108>