

Albiotic, intramaminis tirpalas karvėms laktacijos metu

Engedélyezett

- Lincomycin
- Neomycin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Albiotic, intramaminis tirpalas karvėms laktacijos metu

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tejelő tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramammális alkalmazás:**

-

tejelő tehén

- Milk. 84 hour

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 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RF03

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

HuVepharma

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/12/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

HuVepharma

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/12/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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