

Albiotic 330 mg/100 mg intramamálmy roztok

Heimilað

- Lincomycin
- Neomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Albiotic 330 mg/100 mg intramamálmy roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkúr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 84 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51RF03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

15/03/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/018/99-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/03/1999

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.