

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Autorizzato

- Neomycin
- Lincomycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

374.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Soluzione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva (72 tundi).

- latte. 84 ora
Piimale: 3,5 päeva (84 tundi).

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RF03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/02/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1179

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/02/2004

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.