

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Autorizzato

- Neomycin
- Lincomycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

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](#)

330.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Soluzione intramammaria

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

QJ51RG01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/07/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pfizer Manufacturing Belgium

Biovet AD

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

19240

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/07/1999

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.