

Albiotic Ενδομαστικό διάλυμα

Autorizzato

- Lincomycin
- Neomycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Albiotic Ενδομαστικό διάλυμα

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](#)

330.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Soluzione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- latte. 84 ora

- carne. 3 giorno

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:

Cipro

Disponibile in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharm

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/03/1981

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

7855

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/03/2012

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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