

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Registruotas

- Neomycin
- Lincomycin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [Anglų](#)

330.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminis tirpalas

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51RG01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Danų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

HuVepharma

Rinkodaros leidimo data:

27/07/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pfizer Manufacturing Belgium

Biovet AD

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

19240

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/07/1999

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.