

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Awtorizzat

- Neomycin
- Lincomycin hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

374.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 3 day Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva (72 tundi).

- Milk. 84 hour Piimale: 3,5 päeva (84 tundi).

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RF03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

HuVepharma

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/02/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biovet AD

Awtorità responsabbli:

State Agency Of Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1179

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/02/2004

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.