

Albiotic (330 mg + 100 mg)/10 ml Roztwór dowymieniowy

Awtorizzat

- Lincomycin
- Neomycin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Albiotic (330 mg + 100 mg)/10 ml Roztwór dowymieniowy

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](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni intramammarja

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

Użu intramammarju:

•

Cattle

- Meat and offal. 3 day
 - Milk. 72 hour
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RF03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Poland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

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

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

HuVepharma

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

22/11/2001

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biovet AD

Awtorità responsabbli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1233

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

22/11/2001

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

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

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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