

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Toegelaten

- Neomycin
- Lincomycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor intramammair gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RG01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

27/07/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pfizer Manufacturing Belgium
Biovet AD
Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

19240

Datum toelatingswijziging:

27/07/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.