

ALBIOTIC SOLUCION INTRAMAMARIA

Toegelaten

- NEOMYCIN SULFATE
- Lincomycin hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ALBIOTIC SOLUCION INTRAMAMARIA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: No consumirse leche durante el tratamiento. Tras la última administración, el tiempo de espera será de 84 horas

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RF03

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Beschikbaar in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

18/05/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

1281 ESP

Datum toelatingswijziging:

25/12/2021

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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