

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Autorisert

- Neomycin
- Lincomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

330.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RG01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/07/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pfizer Manufacturing Belgium

Biovet AD

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

19240

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/07/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.