

Albionic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

Autorisert

- Lincomycin
- Neomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Albionic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

330.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

lakterende ku

- Slakt. 3 dag

- Melk. 84 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RF03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/03/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/018/99-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/03/1999

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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