

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Dopuszczony

- Neomycin
- Lincomycin hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
374.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór dowymieniowy

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 3 day Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva (72 tundi).

- Milk. 84 hour Piimale: 3,5 päeva (84 tundi).

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RF03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

HuVepharma

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/02/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biovet AD

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1179

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/02/2004

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.