

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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