

ALBIOTIC 330 MG /100 MG SOLUTION INTRAMAMMAIRE

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALBIOTIC 330 MG /100 MG SOLUTION INTRAMAMMAIRE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intramamară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

374.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

154.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Maghiară](#) [Malteză](#) [Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramamară:**

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 3 zi
 - Lapte. 4 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RF03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

10/09/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6701405 1/1999

Data modificării statusului autorizației:

10/09/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.