

Albiotic oplossing voor intramammair gebruik voor melkgevende koeien

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Albiotic oplossing voor intramammair gebruik voor melkgevende koeien

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

330.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
100.00 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 Suedeză Islandeză Norwegian

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Bovine (vacă în lactație)

- Lapte. 84 oră
 - Carne și organe. 1 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RG01

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 Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

3/07/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 9210

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2000

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

Documente

Combined File of all Documents

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