

Albiotic 330/100 mg - Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Albiotic 330/100 mg - Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

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](#)

375.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)
143.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irelandeză](#) [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)**
 - Carne și organe. 3 zi
- 1 Euterinjektor (330 mg Lincomycin+100 mg Neomycin) 3x im Abstand von 12 Std. pro Euterviertel
- Lapte. 96 oră
- 1 Euterinjektor (330 mg Lincomycin+100 mg Neomycin) 3x im Abstand von 12 Std. pro Euterviertel
-

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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

21/09/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00408

Data modificării statusului autorizației:

21/09/1999

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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