

Albiotic, intramaminis tirpalas karvėms laktacijos metu

Autorizat

- Lincomycin
- Neomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Albiotic, intramaminis tirpalas karvėms laktacijos metu

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

84 hrs. (The milk of the 7th milking milk taken 84 hours after the last treatment can be used for food)

- Carne și organe. 3 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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

26/12/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

HuVepharma

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

15/12/2025

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.