

ALBIOTIC, ενδομαστικό διάλυμα για αγελάδες

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE
- Lincomycin hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALBIOTIC, ενδομαστικό διάλυμα για αγελάδες

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

330.00 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)

- Carne și organe. 24 oră
 - Milk. 72 oră
-

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)
Disponibile numai în [Greacă](#)
Disponibile numai în [Greacă](#)
Disponibile numai în [Greacă](#)
Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

19/01/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

95824/17/01-03-2018/K-0231301

Data modificării statusului autorizației:

14/09/2021

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