

Albiotic 330 mg / 100 mg intramamarna raztopina za krave v laktaciji

Oprávněný

- Neomycin
- Lincomycin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Albiotic 330 mg / 100 mg intramamarna raztopina za krave v laktaciji

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)
330.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

•

Cattle (lactating cow)

- Milk. 84 hour Mleko: 84 ur.

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RF03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Dátum registrácie lieku:

29/03/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet AD

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

NP/V/0188/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.