

# Albiotic 330/100 mg – Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

Разрешен

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

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

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

375.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски  
143.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 3 day

1 Euterinjektor (330 mg Lincomycin+100 mg Neomycin) 3x im Abstand von 12 Std.  
pro Euterviertel

- Milk. 96 hour

1 Euterinjektor (330 mg Lincomycin+100 mg Neomycin) 3x im Abstand von 12 Std.  
pro Euterviertel

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51RF03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

Налично само в Немски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVepharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/09/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-00408

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/09/1999

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.