

# Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

Autorizado

- Neomycin
- Lincomycin hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Albiotic, intramammaarlahus lakteerivatele lehmadele

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Vacas en lactación

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

374.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

**Forma farmacéutica:**

Solución intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en lactación**

- Meat and offal. 3 Día Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva (72 tundi).

- Milk. 84 Hora(s) Piimale: 3,5 päeva (84 tundi).

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/02/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1179

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/02/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.