

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

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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](#)

375.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
143.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Solución intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Milk. 96 Hora(s)

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

- Meat and offal. 3 Día

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

**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:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00408

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/09/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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