

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

Autorisé

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

375.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
143.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache en lactation)**

- Lait. 96 hour

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

- Viande et abats. 3 day

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

## Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/09/1999

---

### **Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

### **Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numéro de l'autorisation:**

8-00408

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/09/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.