

# Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

Odobreno

- Neomycin
- Lincomycin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Albiotic intramammær opløsning 10+33 mg/ml

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramamarno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)  
330.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

---

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna otopina

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ51RG01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Denmark

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [danski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

HuVepharma

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

27/07/1999

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Pfizer Manufacturing Belgium  
Biovet AD  
Zoetis Belgium

---

**Nadležno tijelo:**

Danish Medicines Agency

---

**Broj odobrenja:**

19240

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/07/1999

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.