

# Albiotic (330 mg + 100 mg)/10 ml Roztwór dowymieniowy

Odobreno

- Lincomycin
- Neomycin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Albiotic (330 mg + 100 mg)/10 ml Roztwór dowymieniowy

### 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](#)

330.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

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

---

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna otopina

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramamarno:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 72 sat

---

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

QJ51RF03

---

**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:**

Poland

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [poljski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

HuVepharma

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

22/11/2001

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Biovet AD

---

**Nadležno tijelo:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Broj odobrenja:**

1233

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

22/11/2001

---

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

## Dokumenti

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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