

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ALBIOTIC 330 mg / 100 mg intramamární roztok
Lincomycinum / Neomycinum

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 aplikátor (1 dávka) obsahuje:

Léčivé látky:

Lincomycinum (ut hydrochloridum) 330 mg

Neomycinum (ut sulfas) 100 mg

3. LÉKOVÁ FORMA

Intramamární roztok.

4. VELIKOST BALENÍ

3 aplikátory

12 aplikátorů

24 aplikátorů

96 aplikátorů

144 aplikátorů

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Dojnice skotu v laktaci.

6. INDIKACE

Léčba mastitis u dojníc. Přípravek je účinný na kmeny stafylokoků (jak produkující tak neprodukující penicilinázu) včetně *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp. včetně *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* a *Streptococcus uberis*, a koliformní bakterie včetně *Escherichia coli*.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intramamárně.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso 3 dny a mléko 84 hodin.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

Exp: {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.

Na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Držitel rozhodnutí o registraci:

Huvepharma NV, Uitbreidingstraat 80, 2600 Antwerp, Belgie

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/1406/97-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č.š.: {číslo}

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Albiotic 330 mg / 100 mg intramamární roztok
Lincomycinum / Neomycinum

2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)

1 aplikátor obsahuje:

Léčivé látky:

Lincomycinum (ut hydrochloridum) 330 mg
Neomycinum (ut sulfas) 100 mg

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

1 dávka

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

Intramamárně

5. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso 3 dny, mléko 84 hodin.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.: {číslo}

7. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

8. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.