

# Albiotic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

Awtorizzat

- Lincomycin
- Neomycin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Albiotic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni intramammarja

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu intramammarju:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Slovakia

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

---

**Tagħrif addizzjonali**

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

HuVepharma

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

15/03/1999

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Biovet AD

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/018/99-S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

15/03/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.