

# Albionic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

Toegelaten

- Lincomycin
- Neomycin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Albionic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Lacterende koeien

---

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramammair gebruik:**

- 

**Lacterende koeien**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RF03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slowakije

---

**Beschikbaar in:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/03/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/018/99-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

15/03/1999

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.