

ALBIOTIC SOLUCION INTRAMAMARIA

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALBIOTIC SOLUCION INTRAMAMARIA

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

330.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Solução intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. no withdrawal period

Leche:No consumir se leche durante el tratamiento.Tras la última administración, el tiempo de espera será de 84 horas

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RF03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

18/05/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1281 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

25/12/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.