

# Albiotic, 330/100mg, Intramamární roztok

Autorizado

- Lincomycin
- Neomycin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Albiotic, 330/100mg, Intramamární roztok

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

330.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [English](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

**Forma farmacêutica:**

Solução intramamária

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via intramamária:**

- 

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 3 dia
  - Milk. 84 hora
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Disponível em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

HuVepharma

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

30/12/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/1406/97-C

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/06/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059816>