

# Albiotic 330 mg/100 mg intramammális szuszpenzió A.U.V.

Autorizat

- Lincomycin
- Neomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Albiotic 330 mg/100 mg intramammális szuszpenzió A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

330.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Bovine**

- Lapte. 72 oră
  - Carne și organe. 3 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Hungary

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

HuVepharma

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/04/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biovet AD

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/04/2004

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.