

# Albiotic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

Oprávnený

- Lincomycin
- Neomycin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Albiotic 330 mg/100 mg intramamálny roztok

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramamálne použitie:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Dostupné v:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

10 ml polyetylénové striekačky (HDPE) s ochranným krytom (LDPE) balené v škatuliach. Veľkosť balenia: 96 x 10 ml.

10 ml polyetylénové striekačky (HDPE) s ochranným krytom (LDPE) balené v škatuliach. Veľkosť balenia: 24 x 10 ml.

10 ml polyetylénové striekačky (HDPE) s ochranným krytom (LDPE) balené v škatuliach. Veľkosť balenia: 12 x 10 ml.

10 ml polyetylénové striekačky (HDPE) s ochranným krytom (LDPE) balené v škatuliach. Veľkosť balenia: 3 x 10 ml.

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

### **Dátum registrácie lieku:**

15/03/1999

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

96/018/99-S

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/03/1999

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents