

# Albiotic 330/100 mg - Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Albiotic 330/100 mg - Lösung zur intramammären Anwendung für Rinder

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
375.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
143.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmacevtska oblika:**

intramamarna raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

- 

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 3 day

1 Euterinjektor (330 mg Lincomycin+100 mg Neomycin) 3x im Abstand von 12 Std.  
pro Euterviertel

- Milk. 96 hour

1 Euterinjektor (330 mg Lincomycin+100 mg Neomycin) 3x im Abstand von 12 Std.  
pro Euterviertel

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

HuVepharma

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/09/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biovet AD

---

**Pristojni organ:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

8-00408

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

21/09/1999

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.