

Albadry Plus suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Neoprāvnēnys

Požadované informace nejsou pro tento přípravek
k dispozici.

Product identification

Název léčivého přípravku:

Albadry Plus suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Léčivá látka:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Cílové druhy zvířat:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:

• Cattle (dry cow)

- Maso. 30 day

Ja dzīvnieku gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā, dzīvniekus drīkst kaut tikai pēc 30 dienām pēc pēdējās ārstēšanas. Ārstēšanas laikā aizliegts kaut dzīvniekus, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Mléko. 30 day

Ja govs cietstāves periods ir līdz 30 dienām, pienā jāpārbauda antibiotiku klātbūtne vai to cilvēku uzturā var sākt lietot pēc 30 dienām + 3 dienas pēc pēdējās infūzijas. Ja govs cietstāves periods ir 30 dienas vai ilgāks, pienu cilvēku uzturā drīkst izmantot pēc 84 stundām pēc atnešanās.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51RC23

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

19/01/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/NRP/96/0260

Datum změny stavu registrace:

21/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006305>