

ALBADRY PLUS intramamarna suspensija za krave v presušitvi

Ikke
autoriseret

- Novobiocin sodium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ALBADRY PLUS intramamarna suspensija za krave v presušitvi

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Goldko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramammær anvendelse:**

-

Goldko

- Milk. 84 hour

Mleko: 84 ur po telitvi, če je od zdravljenja do telitve minilo vsaj 30 dni. V primeru predčasne telitve je treba mleko testirati. Meso: 30 dni

- Meat and offal. 30 dag

Mleko: 84 ur po telitvi, če je od zdravljenja do telitve minilo vsaj 30 dni. V primeru predčasne telitve je treba mleko testirati. Meso: 30 dni

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC23

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium

Dato for markedsføringstilladelse:

31/08/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0008/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/04/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.