

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

Felhatalmazott

- Benzylpenicillin procaine
- Novobiocin

Product identification

Készítmény neve:

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Withdrawal period by route of administration:

Intramammális alkalmazás:

• Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 30 day

Lihale ja söödavatele kudedele: 30 päeva pärast ravimi manustamist. Ravi ajal loomi inimtoiduks tappa ei tohi.

- Milk. 84 hour

Piimale: 84 tundi pärast poegimist, eeldades, et lehma on ravitud 30. päeval enne poegimist või varem. Kui lehma on ravitud hiljem, kui 30 päeva enne poegimist, peab piima antibiootikumijääkide suhtes testima või mitte kasutama inimtarbimiseks 30 pluss 3 päeva pärast ravimi manustamist.

Anatómiai, terápías és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC23

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

6/02/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

RAVIMIAMET

Engedély száma:

1185

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/02/2004

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053712>