

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine
- Novobiocin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 SIRINGA

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 SIRINGA

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:****• Bovini (vacca da latte in asciutta)**

- carne e visceri. 30 giorno

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

- latte. 84 ora

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 testimata või mitte kasutama inимtarbimiseks 30 pluss 3 päeva pärast ravimi manustamist.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RC23

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

6/02/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

RAVIMIAMET

Numero di autorizzazione:

1185

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/02/2004

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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