

ALBADRY PLUS intramamarna suspenszija za krave v presušitvi

Mhux
awtorizzat

- Novobiocin sodium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

ALBADRY PLUS intramamarna suspenszija za krave v presušitvi

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle (dry cow)

- Milk. 84 hour

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

- Meat and offal. 30 day

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RC23

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

31/08/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories Limited

Awtorità responsabbli:

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

Numru tal-awtorizzazzjoni:

NP/V/0008/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

19/04/2024

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.