

Albadry Plus suspensija ievadišanai tesmenī govīm

Mhux
awtorizzat

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Product identification

Isem tal-mediċina:

Albadry Plus suspensija ievadišanai tesmenī govīm

Sustanza attiva:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Withdrawal period by route of administration:

Użu intramammarju:

- Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 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.

- Milk. 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.

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RC23

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Latvian](#)

Disponibbli biss fi [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

19/01/1996

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Awtorità responsabbli:

Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/NRP/96/0260

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

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