

# ALBADRY PLUS intramamarna suspensija za krave v presužitvi

Niet  
gemachtigd

- Novobiocin sodium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

ALBADRY PLUS intramamarna suspensija za krave v presužitvi

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Droogstaande koeien

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 Spuit

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramammair gebruik:**

- 

**Droogstaande koeien**

- 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 day

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RC23

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Slovenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium

---

**Handelsvergunningsdatum:**

31/08/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

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

---

**Vergunningsnummer:**

NP/V/0008/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

19/04/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.