

ALBADRY PLUS

intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

Niedopuszczony do obrotu

- Novobiocin sodium
- Benzylopenicillin procaine monohydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ALBADRY PLUS intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
400.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
200000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle (dry cow)

- 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC23

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słoweński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/08/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited

Organ odpowiedzialny:

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

Numer pozwolenia:

NP/V/0008/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/04/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.