

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Novobiocin

Product identification

Nome do medicamento:

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

• **Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 30 dia

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

- Milk. 84 hora

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 testima või mitte kasutama inimtarbimiseks 30 pluss 3 päeva pärast ravimi manustamist.

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51RC23

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Estonian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

6/02/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

RAVIMIAMET

Número da autorização:

1185

Data de alteração do estado de autorização:

6/02/2004

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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