

ALBADRY PLUS intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

Não
autorizado

- Novobiocin sodium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ALBADRY PLUS intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

400.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

200000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle (dry cow)

- Milk. 84 hora

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 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC23

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Slovenian

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

31/08/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

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

Número da autorização:

NP/V/0008/001

Data de alteração do estado de autorização:

19/04/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004780>