

Albadry Plus suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Não
autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Product identification

Nome do medicamento:

Albadry Plus suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

- Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 30 dia

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 dia

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.

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51RC23

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Latvian](#)

Disponível apenas em [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

19/01/1996

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited
Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/96/0260

Data de alteração do estado de autorização:

21/03/2024

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.

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/600000006305>