

Orbenin EDC, 600 mg intramammaarsuspensioo veistele

Разрешен

- Cloxacillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Orbenin EDC, 600 mg intramammaarsuspensioo veistele

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 28 day

Ravi ajal loomi inимтоидуks tappa ei tohi. Loomi võib inимтоидуks tappa 28 päeva pärast ravimi manustamist.

- Milk. 96 hour

Mitte kasutada lehmadel, kelle kinnisjärgu pikkus on 42 päeva või vähem. Piima võib inимтоидуks kasutada 96 tundi pärast poegimist (kaks korda päevas lüpsmise puhul 8. lüpsikorral). Kui lehm poegib varem kui 42 päeva pärast ravimi manustamist, võib piima inимтоидуks kasutada 42 päeva pluss 96 tundi pärast ravimi manustamist.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:

QJ51CF02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Estonia

Описание на опаковката:

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

6/04/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1386

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/04/2006

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.