

ORBENIN 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS EN SECADO

Разрешен

- Cloxacillin hemibenzathine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ORBENIN 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS EN SECADO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

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:

-

крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 28 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: 4 días post.parto en secado > 42 d/46 días post.tratamiento en secado ≤ 42 d

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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 Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

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](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

26/05/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2517 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/04/2012

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

Документи

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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