

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Разрешен

- Cloxacillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоен 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 сухостоен период

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 hour

96 val. po veršiavimosi, jei gydyta likus ne mažiau kaip 42 paroms iki veršiavimosi, 46 paros (42 paros plius 96 val.) po vaisto naudojimo, jei karvė veršiavosi nepraėjus 42 paroms po gydymo

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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

22/02/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/00/1072/001-003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/04/2010

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.