

Orbenin DC 500 mg intramamálna suspenzia

Autoriseret

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Orbenin DC 500 mg intramamálna suspenzia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko ved goldning

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1275.60 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Ko ved goldning

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 96 hour

Milk: 96 hours after calving if the dry period was 35 days or more. 35 days plus 96 hours if the dry period was less than 35 days.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51CF02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/04/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/256/91-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/04/1994

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.