

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Εγκεκριμένο

- Cloxacillin hemibenzathine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

-

Αγελάδα

- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Γάλα. 204 Ώρα

Το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται σε αγελάδες για τη θεραπεία της μαστίτιδας κατά τη γαλακτική περίοδο. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν τουλάχιστον 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής 204 ωρών μετά τον τοκετό. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν λιγότερες από 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής συνολικά 30 ημερών και 204 ωρών μετά τη χορήγηση.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QS01AA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί που περιέχει 24 σύριγγες από πολυαιθυλένιο των 3 g και 24 αντισηπτικά χαρτομάνδηλα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Hellas S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/08/1990

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

80456/25-07-2022/K-0020301

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/07/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης