

Orbenin EDC, 600 mg intramammaarsuspensioon veistele

Volitatud

- Cloxacillin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Orbenin EDC, 600 mg intramammaarsuspensioon veistele

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis (piimalehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
600.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis (piimalehm)

- liha ja söödavad koed. 28 day

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

- piim. 96 hour

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51CF02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Saadaval:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Valkjas intramammaarsuspensioon valgetes madala tihedusega polüetüleensüstaldes. Pakend: 7 ml (sisaldab 3,6 g intramammaarsuspensioon) N200.
Valkjas intramammaarsuspensioon valgetes madala tihedusega polüetüleensüstaldes. Pakend: 7 ml (sisaldab 3,6 g intramammaarsuspensioon) N120.
Valkjas intramammaarsuspensioon valgetes madala tihedusega polüetüleensüstaldes. Pakend: 7 ml (sisaldab 3,6 g intramammaarsuspensioon) N24.

Valkjas intramammaarsuspensioon valgetes madala tihedusega polüetüleensüstaldes. Pakend: 7 ml (sisaldab 3,6 g intramammaarsuspensioon) N1.

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Müügiloa kuupäev:

6/04/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1386

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/04/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte