

Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Volitatud

- Cloxacillin hemibenzathine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

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

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis

- piim. 44 day

44 days after last treatment, after calving within 42 days after treatment

- piim. 48 hour 48 hours after calving after more than 42 days after treatment

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period zero days

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

QJ51CF02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Holland

Saadaval:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Dutch](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Dutch](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Dutch](#)

Lisateave

Loa liik:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis B.V.

Müügiloa kuupäev:

9/11/1989

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Müügiloa number:

REG NL 6901

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/11/2016

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.