

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Volitatud

- Cloxacillin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Orbenin EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tuub

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 24 hour

- Milk. 36 hour

This delay of 36 hours is only valid with cows in dry period for at least 42 days. In case of an early delivery (dry period less than 42 days), the milk is not to be used for human consumption till 44 days after treatment.

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

QJ51CF02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Luksemburg

Saadaval:

Luksemburg

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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:

1/01/1976

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Müügiloa number:

V 087/91/11/0347

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/06/2010

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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