

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Volitatud

- Cloxacillin hemibenzathine

Product identification

Ravimi nimetus:

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

veis (kinnislehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

600.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammaarne:

-

veis (kinnislehm)

- liha ja söödavad koed. 28 day

Ārstēšanas laikā govīs nedrīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā. Govīs drīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā tikai 28 dienas pēc pēdējās ārstēšanas.

- piim. 42 day

Nav paredzēts lietošanai govīm, kurām cietstāves periods ir 42 dienas vai īsāks. Pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai, sākot no 96. stundas pēc atnešanās (t. i., 8. slaukšanas reizē, ja govi slauc divas reizes dienā). Ja atnešanās notikusi pirms 42. dienas pēc pēdējās ārstēšanas, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai pēc 42 dienām + 96 stundas pēc pēdējās ārstēšanas dienas.

Veterinārravimite anātomoilīsterapeutiskie ķīmiskie klasifikācijas (ATCvet) kods:

QJ51CF02

Īpašs statuss:

Retseptiravim - veterinārravim

Mūgila statuss:

Valid

Authorized in:

Lāti

Available in:

Lāti

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

25/06/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Authorisation number:

V/NRP/99/0980

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/06/1999

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006435>