

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Autorisé

- Cloxacillin hemibenzathine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Substance active:

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais
600.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 28 day

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

- Lait. 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. slaušanas 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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51CF02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/06/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/99/0980

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.