

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Údaraithe

- Cloxacillin

Sainaitint táirge

Ainm an chógais:

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Orbenin EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tiúb

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**Úsáid ionmhamach:**

-

Cattle

- Meat and offal. 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.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51CF02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Luxembourg

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Zoetis Belgium

Dáta Údaraithe Margaíochta:

1/01/1976

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

An t-údarás atá freagrach:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Uimhir an údaráithe:

V 087/91/11/0347

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

11/06/2010

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.