

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Odobreno

- Cloxacillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
600.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 sat

96 val. po veršavimosi, jei gydyta likus ne mažiau kaip 42 paroms iki veršavimosi, 46 paros (42 paros plius 96 val.) po vaisto naudojimo, jei karvė veršavosi nepraėjus 42 paroms po gydymo

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51CF02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/02/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium SA

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/00/1072/001-003

Datum promjene statusa odobrenja:

10/04/2010

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.