

Orbenin retard vet 500 mg intramammaarisuspensio naudalle

Heimilað

- Cloxacillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Orbenin retard vet 500 mg intramammaarisuspensio naudalle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 5 dagar

Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on lyhyempi kuin 42 vrk, varoaika on 47 vrk annostelusta

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

17/05/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

9667

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/05/1988

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.