

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Heimilað

- Cloxacillin hemibenzathine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

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](#)
2.07 gram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagur
- Mjólk. 37 dagar

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

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

29/08/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

15938

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/08/1995

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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