

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Heimilað

- Cloxacillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Orbenin EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

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](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Túpa

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 24 klukkustundir

- Mjólk. 36 klukkustundir

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.

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

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

1/01/1976

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

V 087/91/11/0347

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/06/2010

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.