

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Heimilað

- Cloxacillin hemibenzathine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Cattle (dry cow)

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

Árstēšanas laikā govis nedrīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā. Govis drīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā tikai 28 dienas pēc pēdējās ārstēšanas.

- Mjólk. 42 dagar

Nav paredzēts lietošanai govīm, kurām cietstāves periods ir 42 dienas vai īsāks. Pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai, sākot no 96. stundas pēc atnešanās (t. i., 8. slaukšanas reizē, ja govi slauc divas reizes dienā). Ja atnešanās notikusi pirms 42. dienas pēc pēdējās ārstēšanas, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai pēc 42 dienām + 96 stundas pēc pēdējās ārstēšanas dienas.

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

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

25/06/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/99/0980

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/06/1999

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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