

Orbenin EDC, 600 mg intramammaarsuspensioen veistele

Autorizzato

- Cloxacillin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Orbenin EDC, 600 mg intramammaarsuspensioen veistele

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
600.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. 28 giorno

Ravi ajal loomi inimtoiduks tappa ei tohi. Loomi võib inimtoiduks tappa 28 päeva pärast ravimi manustamist.

- latte. 96 ora

Mitte kasutada lehmadel, kelle kinnisjärgu pikkus on 42 päeva või vähem. Piima võib inimtoiduks kasutada 96 tundi pärast poegimist (kaks korda päevas lüpsmise puhul 8. lüpsikorral). Kui lehm poegib varem kui 42 päeva pärast ravimi manustamist, võib piima inimtoiduks kasutada 42 päeva pluss 96 tundi pärast ravimi manustamist.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51CF02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Available in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

6/04/2006

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1386

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.