

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Autorizzato

- Cloxacillin hemibenzathine

Product identification

Denominazione del medicinale:

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

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 in asciutta)

- carni e frattaglie. 28 giorno

Ārstēšanas laikā govīs nedrīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā. Govīs drīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā tikai 28 dienas pēc pēdējās ārstēšanas.

- latte. 42 giorno

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 govis 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.

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:

Lettonia

Available in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Latvian

Disponibile solo in Latvian

Disponibile solo in Latvian

Disponibile solo in Latvian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

25/06/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/99/0980

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/06/1999

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006435>