

Orbenin DC 500 mg intramamálna suspenzia

Igaliotas

- Cloxacillin hemibenzathine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Orbenin DC 500 mg intramamálna suspenzia

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
1275.60 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Švirkšti į tešmenį:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Mėsa ir subproduktai. 28 day

- Pienas. 96 hour

Milk: 96 hours after calving if the dry period was 35 days or more. 35 days plus 96 hours if the dry period was less than 35 days.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51CF02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovakia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovak](#)

Pateikiama tik [Slovak](#)

Pateikiama tik [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

28/04/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

96/256/91-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/04/1994

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043182>