

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Registruotas

- Cloxacillin hemibenzathine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.07 gram(s) / 1.00 Aplikatorius

Vaisto forma:

Intramaminė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 37 d.

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

QJ51CF02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Danų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Zoetis Animal Health ApS

Rinkodaros leidimo data:

29/08/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

15938

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/08/1995

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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