

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Registruotas

- Cloxacillin hemibenzathine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Pienas. 204 valandos

Το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται σε αγελάδες για τη θεραπεία της μαστίτιδας κατά τη γαλακτική περίοδο. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν τουλάχιστον 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής 204 ωρών μετά τον τοκετό. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν λιγότερες από 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής συνολικά 30 ημερών και 204 ωρών μετά τη χορήγηση.

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

QS01AA90

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:

Greece

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Zoetis Hellas S.A.

Rinkodaros leidimo data:

9/08/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

80456/25-07-2022/K-0020301

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/07/2022

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.

Pakuotės lapelis

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