

Orbenin DC 500 mg intramamālna suspensija

Atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Orbenin DC 500 mg intramamālna suspensija

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellopi (slaucamās govīs cietstāves periodā)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
1275.60 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

ievadišanai tesmenī:

-

Liellopi (slaucamās govīs cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. 96 stunda

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.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51CF02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Slovakia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/04/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/256/91-S

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/04/1994

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.