

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000064362>

Orbenin Extra Dry Cow 600 mg intramammary suspension

Atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Orbenin Extra Dry Cow 600 mg intramammary suspension

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
1530.76 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Ievadišanai tesmenī:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Piens. 46 diena

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:

Ireland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Belgium S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

2/05/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA10387/046/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

2/05/2014

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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