

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Atļautas

- Cloxacillin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 Tūba

Farmaceitiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena
- Milk. 120 stunda After last administration

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:

Luxembourg

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

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

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/12/1982

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Atļaujas numurs:

V 087/82/12/0097

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/05/2008

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.