

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs cietstāves periodā)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

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

Farmaceitiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Ievadišanai tesmenī:

-

Liellops (govs cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

Ārstēšanas laikā govīs nedrīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā. Govīs drīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā tikai 28 dienas pēc pēdējās ārstēšanas.

- Piens. 42 diena

Nav paredzēts lietošanai govīm, kurām cietstāves periods ir 42 dienas vai īsāks. Pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai, sākot no 96. stundas pēc atnešanās (t. i., 8. slaušanas reizē, ja govi slauc divas reizes dienā). Ja atnešanās notikusi pirms 42. dienas pēc pēdējās ārstēšanas, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai pēc 42 dienām + 96 stundas pēc pēdējās ārstēšanas dienas.

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:

Latvia

Iepakojuma apraksts:

Pelēkbalta suspensija baltos, augsta blīvuma polietilēna injektoros infūzijai tesmenī. Kartona kārba ar 120 injektoriem.

Pelēkbalta suspensija baltos, augsta blīvuma polietilēna injektoros infūzijai tesmenī. 1 injektors.

Pelēkbalta suspensija baltos, augsta blīvuma polietilēna injektoros infūzijai tesmenī. Kartona kārba ar 200 injektoriem.

Pelēkbalta suspensija baltos, augsta blīvuma polietilēna injektoros infūzijai tesmenī.
Kartona kārba ar 24 injektoriem.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Belgium

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/06/1999

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/99/0980

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/06/1999

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails