

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Awtorizzat

- Cloxacillin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu intramammarju:**

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 hour

96 val. po veršavimosi, jei gydyta likus ne mažiau kaip 42 paroms iki veršavimosi, 46 paros (42 paros plus 96 val.) po vaisto naudojimo, jei karvė veršavosi nepraėjus 42 paroms po gydymo

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51CF02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiž](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniž](#) [Estonjan](#) [Ingliž](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Olandiž](#) [Portugiž](#) [Slovakk](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliž](#) [Franciž](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

22/02/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Belgium

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/00/1072/001-003

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/04/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.