

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Geautoriseerd

- Cloxacillin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ORBENIN EDC, 600 mg intramaminé suspensija galvijams

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:**• Droogstaande koeien**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 96 hour

96 val. po veršlavimosi, jei gydyta likus ne mažiau kaip 42 paroms iki veršlavimosi, 46 paros (42 paros plius 96 val.) po vaisto naudojimo, jei karvė veršlavosi nepraėjus 42 paroms po gydymo

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QJ51CF02

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in English French Italian Latvian Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

22/02/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/00/1072/001-003

Wijzigingsdatum status toelating:

10/04/2010

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107162>