

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

600.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

sinku

- Slakt. 28 dag

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

- Melk. 42 dag

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. slaukšanas reizē, ja govī 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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/06/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/99/0980

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/06/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006435>