

Orbenin Extra DC 600 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Autorizat

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Orbenin Extra DC 600 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacı de lapte în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1530.80 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacii de lapte în repaus mamar)

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 4 zi

Mlieko: Liek sa nesmie používať v laktácii, ale výhradne v období zasušenia, a to najneskôr 42 dní pred pôrodom. Ochranná lehota pre mlieko je 4 dni po pôrode. Ak k oteleniu dôjde skôr, ochranná lehota sa vypočíta tak, že k termínu aplikácie sa pripočíta 46 dní (t.j. 42+4 dni).

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51CF02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

28/04/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/257/91-S

Data modificării statusului autorizației:

28/04/1994

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.