

Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Oprávněný

- Cloxacillin hemibenzathine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle

- Milk. 44 day

44 days after last treatment, after calving within 42 days after treatment

- Milk. 48 hour 48 hours after calving after more than 42 days after treatment

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CF02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis B.V.

Dátum registrácie lieku:

9/11/1989

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 6901

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/11/2016

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.