

Orbenin Extra DC 600 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Ima dovoljenje
za promet

- Cloxacillin hemibenzathine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Orbenin Extra DC 600 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1530.80 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 4 day

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).

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51CF02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Slovakia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/04/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

96/257/91-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/04/1994

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.