

ORBENIN DC 500 mg intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

Ima dovoljenje
za promet

- Cloxacillin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ORBENIN DC 500 mg intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

krava

- Meat. 0 day Meso: 0 dni

- Milk. 4 day

Mleko: 4 dni po telitvi. Če se krava predčasno oteli ali povrže, oziroma če ji zdravilo aplicirate v obdobju, krajšem od 28 dni do datuma telitve, je mleko primerno za prehrano 28. dan plus 96 ur po vnosu zdravila

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:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

3 g bele intramamarne suspenzije se nahaja v belem polietilenskem intramamarnem injektorju (nizke gostote). Zapiralo je iz polietilena nizke gostote, sestavljen iz šobe in zaporke. Škatla s 350 intramamarnimi injektorji s 3 g intramamarne suspenzije.

3 g bele intramamarne suspenzije se nahaja v belem polietilenskem intramamarnem injektorju (nizke gostote). Zapiralo je iz polietilena nizke gostote, sestavljen iz šobe in zaporke. Škatla s 300 intramamarnimi injektorji s 3 g intramamarne suspenzije.

3 g bele intramamarne suspenzije se nahaja v belem polietilenskem intramamarnem injektorju (nizke gostote). Zapiralo je iz polietilena nizke gostote, sestavljen iz šobe in zaporke. Škatla s 120 intramamarnimi injektorji s 3 g intramamarne suspenzije.

3 g bele intramamarne suspenzije se nahaja v belem polietilenskem intramamarnem injektorju (nizke gostote). Zapiralo je iz polietilena nizke gostote, sestavljen iz šobe in zaporke. Škatla s 50 intramamarnimi injektorji s 3 g intramamarne suspenzije.

3 g bele intramamarne suspenzije se nahaja v belem polietilenskem intramamarnem injektorju (nizke gostote). Zapiralo je iz polietilena nizke gostote, sestavljen iz šobe in zaporke. Škatla s 24 intramamarnimi injektorji s 3 g intramamarne suspenzije.

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 Belgium

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/06/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0244/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/06/2001

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje