

Orbenin Extra DC 600 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Godkänd

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Orbenin Extra DC 600 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1530.80 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 28 dygn

- Milk. 4 dygn

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).

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51CF02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Godkännandedatum:

28/04/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/257/91-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/04/1994

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.