

# Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

Godkänd

- Cloxacillin

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Orbenin EDC 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Nöt (sinko)

**Administreringsväg:**

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

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

**Läkemedelsform:**

Intramammär suspension

**Karenstid per administreringsväg:**

## **Intramammär användning:**

- 

### **Nöt (sinko)**

- Meat and offal. 28 dygn

Årstēšanas laikā govīs nedrīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā. Govīs drīkst nokaut lietošanai cilvēku uzturā tikai 28 dienas pēc pēdējās ārstēšanas.

- Milk. 42 dygn

Nav paredzēts lietošanai govīm, kurām cietstāves periods ir 42 dienas vai īsāks. Pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai, sākot no 96. stundas pēc atnešanās (t. i., 8. slaukšanas reizē, ja govi slauc divas reizes dienā). Ja atnešanās notikusi pirms 42. dienas pēc pēdējās ārstēšanas, pienu cilvēku uzturā drīkst lietot tikai pēc 42 dienām + 96 stundas pēc pēdējās ārstēšanas dienas.

---

## **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinārkod (ATCvet-kod):**

QJ51CF02

---

## **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinārmedicīniskt lākemedel

---

## **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

## **Godkänd i:**

Lettland

---

## **Tillgänglig i:**

Lettland

---

## **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

25/06/1999

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/NRP/99/0980

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/06/1999

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://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.