

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Разрешен

- Cloxacillin sodium monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep
ORBENIN L.A. 200 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO EN LACTACION Y OVINO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian овца

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
210.08 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 7 day

-

овца

- Meat and offal. 7 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51CF02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

6/11/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3839 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/11/2019

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0319/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet