

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Registrováno

- Cloxacillin sodium monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (dojná kráva)

Ovce

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

210.08 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (dojná kráva)

- Mléko. 96 hour

- Maso. 7 day

-

Ovce

- Maso. 7 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51CF02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

30/10/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

402185.00.00

Datum změny stavu registrace:

16/09/2020

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0319/001

Dotčený členský stát:

Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Španělsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2402185-paren-20181101.rtf