

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammære Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
2.07 gram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Emulsion zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 37 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ51CF02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Dänemark

Verfügbar in:Dänemark

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

29/08/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

15938

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/08/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.