

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Zugelassen

- Cloxacillin sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep
Orbenin lactation 200 mg intramammaire suspensie voor runderen en schapen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)
Schaf

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

210.08 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Cattle (dairy cow)

- Milch. 96 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

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

QJ51CF02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Zulassungsdatum:

19/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 116383

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0319/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Italien Niederlande Polen Portugal Spanien

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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