

Orbenin Extra Dry Cow 600 mg intramammary suspension

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orbenin Extra Dry Cow 600 mg intramammary suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1530.76 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 46 Tag

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Irland

Verfügbar in:Irland

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in [englisch](#)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](#)

Zulassungsinhaber:Zoetis Belgium S.A.

Zulassungsdatum:

2/05/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10387/046/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/05/2014

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.