

Orbenin Dry Cow 500 mg Intramammary Suspension

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orbenin Dry Cow 500 mg Intramammary Suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1275.64 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 39 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

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englischVerfügbar 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:1/10/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10387/045/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1997

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.