

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Autorisiert

- Cloxacillin sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Orbenin Long Acting 200 mg Suspensie voor intramammair gebruik
Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire
Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
218.35 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

**Withdrawal period by route of administration:
intramammäre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Milch. 120 Stunde
After last administration
-

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

2/05/1968

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V080437

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/07/2023

Herunterladen

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/07/2023

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085437>