

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Autorisiert

- Cloxacillin sodium monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep
ORBENIN L.A. 200 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO EN LACTACION Y OVINO

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Schaf

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
210.08 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

6/11/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3839 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/11/2019

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061199>