

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Autorizado

- Cloxacillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 42 Día

42 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure ou égale à 35 jours.

- Milk. 7 Día

Lait : 7 jours après le vêlage si la période de tarissement est supérieure à 35 jours.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51CF02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis France

Fecha de autorización de comercialización:

23/04/1986

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4798117 1/1986

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/04/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.