

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Autorizado

- Cloxacillin sodium monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep
Orbenin Lattazione 200 mg sospensione intramammaria per bovini e pecore

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

vacas lecheras
Ovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
210.08 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

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

-

vacas lecheras

- Milk. 96 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Italia S.r.l

Fecha de autorización de comercialización:

11/04/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104834

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2016

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0319/001

Estados miembros afectados:

Italia Países Bajos Polonia Portugal España

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

Documentos

Combined File of all Documents

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