

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Myönnetty

- Cloxacillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Putki/letku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 120 hour
After last administration

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CF02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Luxembourg

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Belgium

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/12/1982

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Myyntilupanumero:

V 087/82/12/0097

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/05/2008

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.