

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Autorisé

- Cloxacillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 42 day

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

- Lait. 7 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51CF02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 4 seringues intramammaires avec embouts sécables et de 4 serviettes nettoyantes

Boîte de 120 seringues intramammaires avec embouts sécables et de 120 serviettes nettoyantes

Boîte de 72 seringues intramammaires avec embouts sécables et de 72 serviettes nettoyantes

Boîte de 60 seringues intramammaires avec embouts sécables et de 60 serviettes nettoyantes

Boîte de 24 seringues intramammaires avec embouts sécables et de 24 serviettes nettoyantes

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/04/1986

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4798117 1/1986

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/04/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage