

ORBENIN DC Ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες κατά την έναρξη της ξηράς περιόδου

Autorisé

- Cloxacillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ORBENIN DC Ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες κατά την έναρξη της ξηράς περιόδου

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

- Chair et peau. 28 day
 - Lait. 28 day
-

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

QJ51CF02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Disponible en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hellas S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/11/1995

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

16346

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2012

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.