

ORBENIN EXTRA DRY COW

Autorisé

- Cloxacillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ORBENIN EXTRA DRY COW

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
600.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

•

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 28 day

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificiate în cursul tratamentului.

Bovinele pot fi sacrificiate după 28 zile de la ultimul tratament.

- Lait. 96 hour

Nu se va administra la vacile a căror perioadă de repaus mamar este de 42 de zile sau mai puțin. Laptele pentru consum uman poate fi utilizat doar la 96 de ore de la fătare. Dacă fătarea intervine în cele 42 de zile după ultimul tratament, laptele poate fi dat în consum uman numai după trecerea celor 42 de zile plus încă cele 96 de ore adiționale.

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

QJ51CF02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/06/2004

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

130167

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/04/2025

Pour connaître les événements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.