

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Odobreno

- Cloxacillin sodium monohydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Orbenin la 200 mg suspensão intramamária para bovinos em lactação e ovinos
Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
210.08 miligram / 1.00 Aplikator

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. 96 sat
- Meat and offal. 7 day

-

Sheep

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

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51CF02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Portugal Lda.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/11/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

1312/01/19RFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

17/10/2022

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0319/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.