

# Orbenin dry cow 500 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Engedélyezett

- Cloxacillin hemibenzathine

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Orbenin dry cow 500 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Intramammalis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramammalis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. 12 day
- Milk. 2 day
- Milk. 47 day
- Meat and offal. 28 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51CF02

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Netherlands

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

5/03/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 1381

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

16/10/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.