

# Orbenin Extra sospensione intramammaria per bovine in asciutta

Engedélyezett

- Cloxacillin

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Orbenin Extra sospensione intramammaria per bovine in asciutta

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
0.60 gram(s) / 1.00 Syringe

### Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

---

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

- 

**Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 48 hour
- Milk. 44 day

Se il parto avviene prima dei 42 giorni dopo l'ultimo trattamento

---

**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:**

Italy

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/11/1995

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/11/2010

---

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.