

Orbenin Extra sospensione intramammaria per pecore in asciutta

Felhatalmazott

- Cloxacillin

Product identification

Készítmény neve:

Orbenin Extra sospensione intramammaria per pecore in asciutta

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

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

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

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

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Withdrawal period by route of administration:

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

• **tejhasznosítású juh**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 8 day

Se il parto avviene prima dei 35 giorni dopo l'ultimo trattamento

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51CF02

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100831>