

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Heimilað

- Cloxacillin sodium monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep
ORBENIN L.A. 200 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO EN LACTACION Y OVINO

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markteggund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)
Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
210.08 milligram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Cattle (dairy cow)

- Mjólk. 96 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Spain S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/11/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3839 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/11/2019

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0319/001

Þátttökulönd (CMS):

Ítalía Holland Pólland Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet