

Orbenin retard vet 500 mg intramammaarisuspensio naudalle

Autorizzato

- Cloxacillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Orbenin retard vet 500 mg intramammaarisuspensio naudalle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 5 giorno

Jos lääkkeenannon ja poikimisen välinen aika on lyhyempi kuin 42 vrk, varoaika on 47 vrk annostelusta

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51CF02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Finnish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Animal Health ApS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/05/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

9667

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/05/1988

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.