

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Autorizzato

- Cloxacillin sodium monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep
Orbenin LA 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung für laktierende Kühe
und Schafe

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)
Ovino

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
210.08 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca da latte)

- latte. 96 ora

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

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

QJ51CF02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

30/10/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

HAUPT PHARMA LATINA

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402185.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/09/2020

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0319/001

Stati membri interessati:

Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Spagna

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

2402185-paren-20181101.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061175>