

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Awtorizzat

- Cloxacillin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tube

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal ġol-muskoli:**

-

Cattle

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 120 hour
After last administration

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51CF02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Luxembourg

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/12/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Awtorità responsabbli:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V 087/82/12/0097

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/05/2008

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.