

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Toegelaten

- Cloxacillin sodium monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Orbenin la 200 mg suspensão intramamária para bovinos em lactação e ovinos
Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)
Schaap

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

210.08 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 7 day

-

Schaap

- Meat and offal. 7 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51CF02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Portugal Lda.

Handelsvergunningsdatum:

8/11/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

1312/01/19RFVPT

Datum toelatingswijziging:

17/10/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0319/001

Betrokken lidstaten:

Italië Nederland Polen Portugal Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.