

Orbenin E.D.C. 600 mg/3,6 g Zawiesina dowymieniowa

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Orbenin E.D.C. 600 mg/3,6 g Zawiesina dowymieniowa

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 96 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/12/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0423

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/12/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.