

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Orbenin Vet. 500 mg intramammær emulsion

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.07 gram / 1.00 Applikator

Legemiddelform:

Intramammær, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 37 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/08/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

15938

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/08/1995

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

Dokumenter

Preparatomtale

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