

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Autorisert

- Cloxacillin sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

melkekyr
sau

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
210.08 milligram / 1.00 Applikator

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

melkekyr

- Melk. 96 time
- Slakt. 7 dag

-

sau

- Slakt. 7 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/11/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1312/01/19RFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/10/2022

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0319/001

Gjeldende medlemsstater:

IT NL PL PT ES

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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