

Orbenin Extra sospensione intramammaria per bovine in asciutta

Autorisert

- Cloxacillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Orbenin Extra sospensione intramammaria per bovine in asciutta

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe, ku ved avsining

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
0.60 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammæ, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe, ku ved avsining

- Slakt. 3 dag
- Melk. 48 time
- Melk. 44 dag

Se il parto avviene prima dei 42 giorni dopo l'ultimo trattamento

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Italia S.r.l

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

HAUPT PHARMA LATINA

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/11/2010

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100829>