

ORBENOR HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Dopuszczony

- Cloxacillin hemibenzathine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ORBENOR HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
765.40 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Dowymieniowo:**

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 46 day

46 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure ou égale à 42 jours.

- Milk. no withdrawal period

4 jours après le vêlage si la période de tarissement est supérieure à 42 jours.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51CF02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/05/1988

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/2422061 9/1988

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/05/2013

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.