

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Autorizado

- Cloxacillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
500.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 42 dia

42 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure ou égale à 35 jours.

- Milk. 7 dia

Lait : 7 jours après le vêlage si la période de tarissement est supérieure à 35 jours.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis France

Data de autorização de introdução no mercado:

23/04/1986

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4798117 1/1986

Data da alteração do estado de autorização:

23/04/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.