

ORBENOR HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ORBENOR 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](#)

765.40 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

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

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 46 dia

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.

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:

6/05/1988

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/2422061 9/1988

Data da alteração do estado de autorização:

6/05/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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.