

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Autorizado

- Cloxacillin sodium monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
210.08 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

•

Cattle (dairy cow)

- Milk. 96 hora
- Meat and offal. 7 dia

•

Sheep

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

30/10/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402185.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

16/09/2020

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0319/001

Estados-Membros envolvidos:

Itália Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2402185-paren-20181101.rtf