

ORBENIN Extra Dry Cow 600 mg intramamarna suspenzija za krave v presužitvi

Autorizat

- Cloxacillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ORBENIN Extra Dry Cow 600 mg intramamarna suspenzija za krave v presužitvi

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
600.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în repaus mamar)

- Carne și organe. 28 zi Meso in organi: 28 dni.

- Lapte. 4 zi Mleko: 96 ur (4 dni) po telitvi.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51CF02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

1/06/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0244/002

Data modificării statusului autorizației:

1/06/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.