

Orbenin Dry Cow 500 mg Intramammary Suspension

Autorizat

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Orbenin Dry Cow 500 mg Intramammary Suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1275.64 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Bovine

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 39 zi

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 Engleză

Disponibile numai în Engleză

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 Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium S.A.

Data autorizației de comercializare:

1/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

HAUPT PHARMA LATINA

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10387/045/001

Data modificării statusului autorizației:

1/10/1997

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.