

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Autorizat

- Cloxacillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 Tube

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi
- Milk. 120 oră
After last administration

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](#)

Disponibil în:

Luxembourg

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Data autorizației de comercializare:

1/12/1982

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numărul autorizației:

V 087/82/12/0097

Data modificării statusului autorizației:

1/05/2008

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.