

DETALII PRODUS

| | |
|---------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Denumire comercială | Orbenin Extra Dry Cow |
| Număr autorizație | 120124 |
| Status autorizație | Anulata |
| Data emiterii autorizației | 27-03-2012 |
| Autorizație validă până la | 31-12-9999 |
| Substanța activă | cloxacilină benzatinică |
| Specii țintă | bovine |
| Acțiune terapeutică | Vaci de lapte în perioada de repaus mamar: este recomandat în timpul perioadei de repaus mamar, pentru tratamentul infecțiilor mamare existente, inclusiv ai mastitelor subclinice și pentru a asigura o protecție prelungită față de potențialele infecții pe tot parcursul repausului mamar. Orbenin Extra Dry Cow este eficient împotriva germenilor Gram pozitivi care determină apariția mastitelor: streptococi (<i>S. agalactiae</i> , <i>S. dysgalactiae</i> , <i>S. uberis</i>), stafilococi rezistenți la penicilină și <i>Arcanobacterium pyogenes</i> . |
| Grupa terapeutică | Antibiotice |
| Forma farmaceutică | suspensie pentru administrare intramamară |
| Prezentare | seringa x 4,5 ml (3,6 g) |
| Perioada de așteptare | Nu se va administra la vacile a căror perioadă de repaus mamar este de 42 de zile sau mai puțin. Laptele pentru consum uman poate fi utilizat doar la 96 de ore de la fătare. Dacă fătarea intervine în cele 42 de zile după ultimul tratament, laptele poate fi dat în consum uman numai după trecerea celor 42 de zile plus încă cele 96 de ore adiționale. Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificate în cursul tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate după 28 zile de la ultimul tratament. |
| Firma producătoare / Eliberator serie | HAUPT PHARMA LATINA SRL, Italia |
| Deținător licența | PFIZER ANIMAL HEALTH MA EEIG, Marea Britanie |
| Firma responsabilă din România | PFIZER ROMANIA SRL |