

# Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Разрешен

- Cloxacillin sodium monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Orbenin la 200 mg suspensão intramamária para bovinos em lactação e ovinos  
Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian  
овца

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

210.08 milligram(s) / 1.00 Апликатор

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Milk. 96 hour
- Meat and offal. 7 day

- 

**овца**

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

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51CF02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

8/11/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1312/01/19RFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/10/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0319/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.