

# Orbenin Long Acting 200 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Разрешен

- Cloxacillin sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Orbenin Long Acting 200 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension intramammaire

Orbenin Long Acting 200 mg Suspension zur intramammären Anwendung

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

крава в лактационен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

218.35 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамамарно приложение:**

- 

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 120 hour  
After last administration

---

**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

---

**Наличен в:**

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Belgium

---

**Дата на разрешение за търговия:**

2/05/1968

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V080437

---

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

27/06/2023

---

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

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

## Листовка

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

## Данни върху опаковката

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