

# ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Разрешен

- Cloxacillin hemibenzathine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

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

крава

**Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

## Интрамамарно приложение:

- 

### крава

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 204 hour

Το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται σε αγελάδες για τη θεραπεία της μαστίτιδας κατά τη γαλακτική περίοδο. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν τουλάχιστον 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής 204 ωρών μετά τον τοκετό. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν λιγότερες από 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής συνολικά 30 ημερών και 204 ωρών μετά τη χορήγηση.

---

## Ветеринарномедицински Анатоμο-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QS01AA90

---

## 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:

Greece

---

## Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

---

## 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](#) [Португалски](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/08/1990

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

80456/25-07-2022/K-0020301

---

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

24/07/2022

---

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.