

# Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Autoriseret

- Cloxacillin hemibenzathine

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Kvæg

**Administrationsvej:**

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramammær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. 44 dag

44 days after last treatment, after calving within 42 days after treatment

- Milk. 48 hour 48 hours after calving after more than 42 days after treatment

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51CF02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Netherlands

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

9/11/1989

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 6901

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/11/2016

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.