

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

Autoriseret

- Cloxacillin sodium monohydrate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep  
Orbenin Lattazione 200 mg sospensione intramammaria per bovini e pecore

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Malkeko  
Får

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
210.08 milligram(s) / 1.00 Applikator

### Lægemiddelform:

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramammær anvendelse:**

- 

**Malkeko**

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

- 

**Får**

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

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

---

**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:**

Italy

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

11/04/2016

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

104834

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

11/04/2016

---

**Referencemedlemsstat:**

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

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0319/001

---

**Berørte medlemsstater:**

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

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

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

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

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

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061201>