

# ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Zugelassen

- Cloxacillin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
500.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 42 Tag

42 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure ou égale à 35 jours.

- Milch. 7 Tag

Lait : 7 jours après le vêlage si la période de tarissement est supérieure à 35 jours.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51CF02

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Frankreich

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis France

---

**Zulassungsdatum:**

23/04/1986

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4798117 1/1986

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/04/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.