

Orbenin EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Zugelassen

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orbenin EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, trockenstehend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

930.80 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde
- Milch. 36 Stunde

This delay of 36 hours is only valid with cows in dry period for at least 42 days. In case of an early delivery (dry period less than 42 days), the milk is not to be used for human consumption till 44 days after treatment.

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

QJ51CF02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

18/04/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V150841

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen