

# ORBENIN EXTRA DRY COW

Εγκεκριμένο

- Cloxacillin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

ORBENIN EXTRA DRY COW

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Αγελάδα σε ξηρή περίοδο

**Οδός χορήγησης:**

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
600.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

Ενδομαστική οδός:

- **Αγελάδα σε ξηρή περίοδο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificate în cursul tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate după 28 zile de la ultimul tratament.

- Γάλα. 96 Ώρα

Nu se va administra la vacile a căror perioadă de repaus mamar este de 42 de zile sau mai puțin. Laptele pentru consum uman poate fi utilizat doar la 96 de ore de la fătare. Dacă fătarea intervine în cele 42 de zile după ultimul tratament, laptele poate fi dat în consum uman numai după trecerea celor 42 de zile plus încă cele 96 de ore adiționale.

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51CF02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Romania

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Belgium

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/06/2004

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

130167

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

9/04/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.