

# Orbenin DC 500 mg intramamálna suspenzia

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Orbenin DC 500 mg intramamálna suspenzia

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas lecheras en secado

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1275.60 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas lecheras en secado**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 96 Hora(s)

Milk: 96 hours after calving if the dry period was 35 days or more. 35 days plus 96 hours if the dry period was less than 35 days.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51CF02

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Eslovaquia

**Disponible en:**

Eslovaquia

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/04/1994

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/256/91-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/04/1994

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.