

ORBENIN 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS EN SECADO

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ORBENIN 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS EN SECADO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en secado

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: 4 días post.parto en secado > 42 d/46 días post.tratamiento en secado ≤ 42 d

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

QJ51CF02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 20 bolsas con 4 jeringas (80 jeringas).

Caja con 10 bolsas con 4 jeringas (40 jeringas).

Caja con 4 bandejas con 6 jeringas (24 jeringas)

Caja con 1 bolsa con 4 jeringas.

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

26/05/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2517 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/04/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto