

# ORBENIN DC 500 mg

Myönnetty

## intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

- Cloxacillin

### Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

ORBENIN DC 500 mg intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta (lehmä)

---

**Antoreitti:**

Maitorauhaseen

---

### Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

---

**Lääkemuoto:**

Intramammaarisuspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Maitorauhaseen:**

- 

**Nauta (lehmä)**

- Meat. 0 day Meso: 0 dni

- Milk. 4 day

Mleko: 4 dni po telitvi. Če se krava predčasno oteli ali povrže, oziroma če ji zdravilo aplicirate v obdobju, krajšem od 28 dni do datuma telitve, je mleko primerno za prehrano 28. dan plus 96 ur po vnosu zdravila

---

**Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ51CF02

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Saatavilla:**

Slovenia

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

---

**Lisätiedot****Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Zoetis Belgium

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

1/06/2001

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Vastaava viranomainen:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Myyntilupnumero:**

NP/V/0244/001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

1/06/2001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.