

# Orbenin dry cow 500 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Myönnetty

- Cloxacillin hemibenzathine

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

Orbenin dry cow 500 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta

---

**Antoreitti:**

Maitorauhaseen

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

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

---

**Lääkemuoto:**

Intramammaarisuspensio

---

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

- 

**Nauta**

- Milk. 12 day
- Milk. 2 day
- Milk. 47 day
- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomis-terapeuttis-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:**

Netherlands

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

**Myyntiluvan haltija:**

Zoetis B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

5/03/1992

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Vastaava viranomainen:**

Medicines Evaluation Board

---

**Myyntilupnumero:**

REG NL 1381

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

16/10/2013

---

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

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

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