

# Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Autorisé

- Cloxacillin sodium monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep

Orbelux LA 200 mg / 3 g Zawiesina dowymieniowa

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (Vaches laitières)

Mouton

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

210.08 milligram(s) / 3.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (Vaches laitières)**

- Lait. 96 hour
- Viande et abats. 7 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/03/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2957

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/03/2020

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0319/001

---

**États membres concernés:**

Italie Pays-Bas Pologne Portugal Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402185-paren-20181101.rtf