

ORBENIN DC 500 mg

Odobreno

intramamarna suspenzija za krave  
v presušitvi

- Cloxacillin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

ORBENIN DC 500 mg intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Intramamarno

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
500.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramamarno:**

- 

**Cattle (cow)**

- 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

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ51CF02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Slovenia

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Belgium

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

1/06/2001

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

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

---

**Broj odobrenja:**

NP/V/0244/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/06/2001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.