

# Orbenin EDC 600 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Engedélyezett

- Cloxacillin hemibenzathine

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Orbenin EDC 600 mg Suspensie voor intramammair gebruik

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szárazonálló tehén

**Alkalmazás módja:**

Intramammális alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
930.80 milligram(s) / 1.00 Syringe

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramammalis alkalmazás:**

- 

**szárazonálló tehen**

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 36 hour

This delay of 36 hours is only valid with cows in dry period for at least 42 days. In case of an early delivery (dry period less than 42 days), the milk is not to be used for human consumption till 44 days after treatment.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51CF02

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Engedélyezési státusz:**

Valid

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Elérhető:**

Belgium

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis Belgium

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/04/1990

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Felelős hatóság:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Engedély száma:**

BE-V150841

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/10/2017

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.