

# Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Viðurkennt

- Cloxacillin hemibenzathine

## Product identification

### Heiti lyfs:

Orbenin extra dry cow 600 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

---

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

---

### Dýrategundir:

Nautgripir

---

### Íkomuleið:

Til notkunar í spena

---

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

---

### Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Til notkunar í spena:****• Nautgripir**

- Mjólk. 44 dagar

44 days after last treatment, after calving within 42 days after treatment

- Mjólk. 48 klukkustundir

48 hours after calving after more than 42 days after treatment

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period  
zero days

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QJ51CF02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Holland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 6901

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

22/11/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059108>