

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

Heimilað

- Cloxacillin sodium monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Orbenin LA 200 mg intramammary suspension for lactating cattle and sheep  
Orbelux LA 200 mg / 3 g Zawiesina dowymieniowa

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)  
Sauðkind

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

210.08 milligram(s) / 1.00 Áhald

---

**Lyfjaform:**

Spenalyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í spena:**

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Mjólk. 96 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in sheep producing milk for human consumption

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ51CF02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Pólland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/03/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2957

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

13/03/2020

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0319/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Ítalía Holland Pólland Portúgal Spánn

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)