

# ORBENIN 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS EN SECADO

Autorizzato

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ORBENIN 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA VACAS EN SECADO

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in asciutta)

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca in asciutta)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. no withdrawal period

Leche: 4 días post parto en secado > 42 d/46 días post tratamiento en secado ≤ 42 d

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

26/05/1989

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2517 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/04/2012

---

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

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.