

# ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Autorizzato

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

---

**Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 204 ora

Το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται σε αγελάδες για τη θεραπεία της μαστίτιδας κατά τη γαλακτική περίοδο. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν τουλάχιστον 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής 204 ωρών μετά τον τοκετό. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν λιγότερες από 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής συνολικά 30 ημερών και 204 ωρών μετά τη χορήγηση.

---

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

QS01AA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in Greek

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**Disponibile solo in English Portuguese

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

Zoetis Hellas S.A.

---

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

9/08/1990

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

80456/25-07-2022/K-0020301

---

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

24/07/2022

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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