

# Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Toegelaten

- Cloxacillin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Orbenin EDC 600 mg suspension intramammaire

Orbenin EDC 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tube

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- 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.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)****:**QJ51CF02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Luxemburg

---

**Beschikbaar in:**Luxemburg

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/01/1976

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

V 087/91/11/0347

---

**Datum toelatingswijziging:**

11/06/2010

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.