

# Orbenin dry cow 500 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Autorisert

- Cloxacillin hemibenzathine

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Orbenin dry cow 500 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
500.00 milligram / 1.00 Sprøyte

**Legemiddelform:**

Intramammærie, suspensjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. 12 dag
- Melk. 2 dag
- Melk. 47 dag
- Slakt. 28 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NL

---

**Tilgjengelig i:**

NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/03/1992

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 1381

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/10/2013

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.