

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000097068>

ORBENIN EXTRA 600 mg suspensão intramamária para vacas secas

Autorisert

- Cloxacillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ORBENIN EXTRA 600 mg suspensão intramamária para vacas secas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

sinku

- Slakt. 28 dag

Não utilizar em vacas em período de lactação. No caso de tratamento acidental de vacas em lactação, o leite deverá ser desprezado durante pelo menos 42 dias.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/11/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51217

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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