

# Orbenin D.C., 500 mg/ 3 g zawiesina dowymieniowa dla bydła

Dopuszczony

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Orbenin D.C., 500 mg/ 3 g zawiesina dowymieniowa dla bydła

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina dowymieniowa

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Dowymieniowo:**

- 

**Cattle**

- Milk. 96 day

- Meat and offal. 28 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Tubeostrzykawka dowymieniowa z LDPE z osłoną kaniuli zawierająca 3 g zawiesiny, pakowana po 24 sztuk w tekturowe pudełko.

Tubeostrzykawka dowymieniowa z LDPE z osłoną kaniuli zawierająca 3 g zawiesiny, pakowana po 120 sztuk w tekturowe pudełko.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

19/11/1999

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

0069

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/11/1999

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta