

# Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

Dopuszczony

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

Orbenin Vet. intramammær emulsion 500 mg

**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](#)  
2.07 gram(s) / 1.00 Aplikator

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja dowymieniowa

---

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

**Dowymieniowo:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 37 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:**

Denmark

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/08/1995

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

15938

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/08/1995

---

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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.