

# Orbenin DC 500 mg intramamária suspensão

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Orbenin DC 500 mg intramamária suspensão

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramamária

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1275.60 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramamária:**

- 

**Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 96 hora

Milk: 96 hours after calving if the dry period was 35 days or more. 35 days plus 96 hours if the dry period was less than 35 days.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Disponibilidade:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/04/1994

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/256/91-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/04/1994

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.