

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035482>

# ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Autorizat

- Cloxacillin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ORBENIN HORS LACTATION SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

-

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 42 zi

42 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure ou égale à 35 jours.

- Lapte. 7 zi

Lait : 7 jours après le vêlage si la période de tarissement est supérieure à 35 jours.

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51CF02

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis France

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/04/1986

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/4798117 1/1986

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/04/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.