

File downloaded on 2026-07-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006252>

# ORBENIN EXTRA DRY COW

Autorizat

- Cloxacillin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ORBENIN EXTRA DRY COW

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine (vacă în repaus mamar)

**Calea de administrare:**

Administrare intramamară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

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

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramamară:**

- 

### **Bovine (vacă în repaus mamar)**

- Carne și organe. 28 zi

Animalele destinate consumului uman nu vor fi sacrificate în cursul tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate după 28 zile de la ultimul tratament.

- Lapte. 96 oră

Nu se va administra la vacile a căror perioadă de repaus mamar este de 42 de zile sau mai puțin. Laptele pentru consum uman poate fi utilizat doar la 96 de ore de la fătare. Dacă fătarea intervine în cele 42 de zile după ultimul tratament, laptele poate fi dat în consum uman numai după trecerea celor 42 de zile plus încă cele 96 de ore adiționale.

---

### **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:**

România

---

### **Disponibil în:**

România

---

### **Descrierea ambalajului:**

Cutie de carton x 120 seringi (2 pachete x 60 seringi)

Cutie de carton x 24 seringi

---

## **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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Belgium

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/06/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

130167

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/04/2025

---

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

## Documente

Combined File of all Documents