

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000097068>

# ORBENIN EXTRA 600 mg suspensão intramamária para vacas secas

Ima dovoljenje  
za promet

- Cloxacillin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

ORBENIN EXTRA 600 mg suspensão intramamária para vacas secas

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

### Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day

Não utilizar em vacas em período de lactação. No caso de tratamento acidental de vacas em lactação, o leite deverá ser desprezado durante pelo menos 42 dias.

---

**Anatomo-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

18/11/1997

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Pristojni organ:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

51217

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

1/08/2020

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.