

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Registrováno

- Bismuth subnitrate, heavy

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

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

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2.60 gram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Cattle (dry cow)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG52X

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

21/03/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

400657.00.00

Datum změny stavu registrace:

15/07/2008

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0341/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko Finsko Německo

Řecko Irsko Itálie Lucembursko Nizozemsko Norsko Portugalsko Rumunsko

Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0341001-mr-rpe514-en.pdf