

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Registrováno

- Bismuth subnitrate, heavy

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal 2.6 g suspension intramammaire pour bovins hors lactation

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

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:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

QG52X

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

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 Belgium

Datum registrace:

26/05/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 087/03/04/0755

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044652>