

# Orbeseal 2,6 g - Suspension zur intramammären Anwendung beim Trockenstellen von Milchkühen

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal 2,6 g - Suspension zur intramammären Anwendung beim Trockenstellen von Milchkühen

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Kuh, trockenstehend

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramammäre Anwendung:**

- 

**Kuh, trockenstehend**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
  - Milch. 0 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QG52X

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Österreich GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

16/04/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00558

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/04/2003

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0341/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Finnland  
Deutschland Griechenland Irland Italien Luxemburg Niederlande Norwegen  
Portugal Rumaenien Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung