

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG52X

Abgaberegung:

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 Rumänien 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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung