

# ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal Dry cow 2.6 g, интрамамарна суспензия

**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 Veterinärcode (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:**

Bulgarien

---

**Verfügbar in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

20/03/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2228

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/03/2014

---

**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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.