

File downloaded on 2026-04-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044657>

# OrbeSeal 2,6 g Suspension zum intramammären Trockenstellen von Rindern

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

OrbeSeal 2,6 g Suspension zum intramammären Trockenstellen von Rindern

---

**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:**Deutschland

---

**Verfügbar in:**Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar 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 Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/03/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400657.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/07/2008

---

**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

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/03/2025

[Herunterladen](#)

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