

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorisiert

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Name des Arzneimittels:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal, 2,6 g, suspensie voor intramammair gebruik bij het rund bij droogzetten

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG52X

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Available in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

4/06/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10082

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/04/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044660>