

# ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en secado

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
2.60 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QG52X

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Alemania

---

**Disponible en:**Alemania

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/03/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

400657.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/07/2008

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0341/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Finlandia Alemania

Grecia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal

Rumania; Rumanía Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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