

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

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 B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

4/06/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10082

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/04/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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