

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

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

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

- 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

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Fecha de autorización de comercialización:28/03/2023

Autoridad responsable:Medicines Evaluation Board

Número de autorización:PAR NL 131237//10082

Parallel trade in reference of:[600000044660](#)

Parallel trade of:

600000044657

Distribuidor mayorista de origen:

Orly Pharma GmbH

Distribuidor mayorista de destino:

VGW Pharma B.V.

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Source URL: *<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992258>*