

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspension intramammaire

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspensie voor intramammair gebruik

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspension intramammaire

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.60 gram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG52X

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/05/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V251693

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/05/2003

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0341/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Danemark Finlande Allemagne

Grèce Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie

Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 27/09/2024

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 27/09/2024

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 27/09/2024

[Télécharger](#)