

# ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal Dry Cow 2,6 g ενδομαστικό εναιώρημα για βοοειδή

### 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:**

Chypre

---

**Disponible en:**

Chypre

---

**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 Hellas S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/07/2014

---

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

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00446V

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/04/2019

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.