

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.