

# 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

**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:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 24 seringues intramammaires avec embout sécable

Boîte de 120 seringues intramammaires avec embout sécable

Boîte de 60 seringues intramammaires avec embout sécable

Boîte de 60 seringues intramammaires avec embout sécable

---

## 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 Spain S.L.

---

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

15/04/2003

---

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

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1492 ESP

---

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

15/04/2003

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit
--

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

## Notice

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

## Etiquetage

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