

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorizzato

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
2.60 grammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG52X

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Animal Health ApS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/09/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

34489

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/09/2003

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0341/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Finlandia Germania Grecia
Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Romania
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.