

Orbeseal 2,6 g, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Awtorizzat

- Bismuth subnitrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Orbeseal 2,6 g, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
2.60 gram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG52X

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Estonia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliz Taljan

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

2/10/2003

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Awtorità responsabbli:

State Agency Of Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1156

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/10/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.