

# Orbeseal 2,6 g, pasta dowymieniowa dla bydła

Awtorizzat

- Bismuth subnitrate, heavy

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Orbeseal 2,6 g, pasta dowymieniowa dla bydła

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [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-rotta tal-għoti:**

**Użu intramammarju:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

---

**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](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

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

---

**Disponibbli fi:**

Poland

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

---

## 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 [Ingliż](#) [Taljan](#)

---

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

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

30/04/2004

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Awtorità responsabbli:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

1571

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

30/04/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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