

Orbeseal Dry Cow 2,6 g

Suspensie voor intramammair gebruik

Toegelaten

- Bismuth subnitrate, heavy

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspensie voor intramammair gebruik

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspension intramammaire

Orbeseal Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Droogstaande koeien

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG52X

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Handelsvergunningsdatum:

26/05/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V251693

Datum toelatingswijziging:

26/05/2003

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0341/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Denemarken Finland Duitsland
Griekenland Ierland Italië Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal
Roemenië Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 27/09/2024

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 27/09/2024

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 27/09/2024

[Downloaden](#)