

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Toegelaten

- Bismuth subnitrate, heavy

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal Dry Cow, 2,6 g, intramamarna suspensija za goveda

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

Toegelaten in:

Kroatië

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 B.V.

Handelsvergunningsdatum:

25/09/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/19-01/78

Datum toelatingswijziging:

27/08/2024

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

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.