

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Toegelaten

- Bismuth subnitrate, heavy

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION
ORBESEAL

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:Italië

Beschikbaar in:Italië

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 Italia S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

10/06/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

103593

Datum toelatingswijziging:

10/06/2003

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

Combined File of all Documents

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