

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Geautoriseerd

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal 2,6 g Intramammär suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QG52X

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Zweden

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

6/07/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Cross Vetpharm Group Limited
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

60282

Wijzigingsdatum status toelating:

6/07/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044663>