

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.60 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

sinku

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG52X

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400657.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/07/2008

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0341/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK FI DE EL Irland IT LU NL NO PT RO SI ES
SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0341001-mr-rpe514-en.pdf