

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal, 2,6 g, suspensie voor intramammair gebruik bij het rund bij droogzetten

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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

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 B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 10082

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/04/2022

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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