

Orbeseal vet. 2,6 g intramammarie, suspensjon til sinkyr

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Orbeseal vet. 2,6 g intramammarie, suspensjon til sinkyr

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:

Intramammarie, 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:

NO

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 Animal Health ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

02-1548

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/02/2008

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

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Combined File of all Documents

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

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