

Orbeseal Dry Cow 2.6g Intramammary Suspension

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Orbeseal Dry Cow 2.6g Intramammary Suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

2.60 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

ku

- 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:

Tilgjengelig i:

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

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 Belgium S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/06/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 60021/3063

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/12/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044665>