

VETOSEAL, 2,6 g, intramamarna suspensija, za goveda

Autorisert

- Bismuth subnitrate, heavy

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETOSEAL, 2,6 g, intramamarna suspensija, za goveda

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe, ku ved avsingning

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:

-

storfe, ku ved avsining

- Melk. 0 dag
- Slakt. 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:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/15-01/397

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/03/2024

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

Dokumenter

Preparatomtale

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