

# ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
2.60 grama(s) / 1.00 Seringa

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramamária:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG52X

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**Disponível apenas em [inglês](#)Disponível apenas em [inglês](#)Disponível apenas em [inglês](#)Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/09/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

34489

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/09/2003

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0341/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre Dinamarca Finlândia Alemanha  
Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Roménia  
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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