

Boviseal Dry cow intramammary suspension

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Boviseal Dry cow 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 não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

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 Belgium S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/11/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10387/101/001

Data da alteração do estado de autorização:

20/11/2020

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