

# 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

Orbeseal, 2,6 g, suspensie voor intramammair gebruik bij het rund bij droogzetten

---

### **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:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**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 B.V.

---

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

4/06/2003

---

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

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 10082

---

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

12/04/2022

---

**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

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.