

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Oprávněný

- Bismuth subnitrate, heavy

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

OrbeSeal 2,6 g Suspension zum intramammären Trockenstellen von Rindern

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG52X

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Deutschland GmbH

Dátum registrácie lieku:

21/03/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

400657.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/07/2008

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0341/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Fínsko Nemecko

Grécko Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko

Rumunsko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.