

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Oprávněný

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Názov lieku:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION
Orbeseal vet. 2,6 g intramammarie, suspensjon til sinkyr

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
2.60 gram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG52X

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nórsko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

23/05/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

02-1548

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/02/2008

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044653>