

File downloaded on 2025-12-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000097617>

ORBESEAL, 2,6 g intramaminé suspensija užtrūkinamoms karvėms

Ima dovoljenje
za promet

- Bismuth subnitrate, heavy

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ORBESEAL, 2,6 g intramaminé suspensija užtrūkinamoms karvėms

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
2.60 gram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal, milk. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QG52X

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Lithuania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

7/07/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Cross Vetpharm Group Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/03/1570/001-003

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/06/2008

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Orbeseal 2023-02-10.pdf