

Boviseal Dry cow intramammary suspension

Godkänd

- Bismuth subnitrate, heavy

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ORBESEAL DRY COW 2.6G INTRAMAMMARY SUSPENSION

Boviseal Dry cow intramammary suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (sinko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (sinko)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG52X

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium S.A.

Godkännandedatum:

20/11/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10387/101/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2020

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0341/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Danmark Finland Tyskland
Grekland Irland Italien Luxemburg Nederländerna Norge Portugal Rumänien
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet