

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Autorisiert

- Bismuth subnitrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

INTRAMAR SEAL 2,6 g intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh, trockenstehend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG52X

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/12/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/037/MR/23-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/12/2023

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0182/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Dänemark Estland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986287>