

# Mastic Seal 2.6 Intramammary Suspension for Cattle

Autorizado

- Bismuth subnitrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension  
Mastic Seal 2.6 Intramammary Suspension for Cattle

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Vacas en secado

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
2.60 Gramo(s) / 1.00 Aplicador

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

•

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG52X

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/07/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 46608/3003

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/07/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0182/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)