

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Autorizado

- Bismuth subnitrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:Dinamarca

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:

7/05/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

70725

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/05/2024

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