

DrySeal intramammary suspension

Volitatud

- Bismuth subnitrate

Product identification

Ravimi nimetus:

DrySeal intramammary suspension
DrySeal 2,6 g/4 g Zawiesina dowymieniowa

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
650.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QG52X

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/10/2024

Partii vabastamise tootmiskohad:

Univet Limited

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

3357

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/10/2024

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0885/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Tšehhi Saksamaa Ungari Itaalia Poola Slovakkia

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000132353>