

# INTRAMAR SEAL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

Autorisé

- Bismuth subnitrate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

INTRAMAR SEAL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR BOVINS

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovin (vache au tarissement)

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.60 gram(s) / 1.00 Applicateur

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

•

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG52X

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/01/2025

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/7702686 0/2024

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/01/2025

**État membre de référence:**

Tchéquie

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0182/001

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Danemark Estonie France Allemagne Grèce

Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie

Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit