

# Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Autorisé

- Bismuth subnitrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

INTRAMAR SEAL 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

---

### 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 soumis à prescription vétérinaire

**Statut de l'autorisation:**

Valide

**Autorisé en:**

Autriche

**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:**

29/05/2024

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

Bioveta a.s.

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

**Numéro de l'autorisation:**

842154

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

29/05/2024

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

## Documents

**Notice**

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

[eu-puar-czv0182001-mr-intramar\\_seal-en.pdf](#)