

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Autorizzato

- Bismuth subnitrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

INTRAMAR SEAL 2.6 g интрамамарна суспензия за говеда

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.60 grammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG52X

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/08/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-3204

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/08/2023

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0182/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Danimarca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.