

# Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Autorizzato

- Bismuth subnitrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Dryseal vet 2,6 g intramammär suspension

---

### **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:**

Svezia

---

**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:**

24/05/2024

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

**Numero di autorizzazione:**

65611

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/05/2024

**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](http://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.