

Keraseal intramammális szuszpenzió A.U.V.

Autorisert

- Bismuth subnitrate

Product identification

Legemidlets navn:

Keraseal intramammális szuszpenzió A.U.V.

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
650.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Intramammæie, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

- **storfe**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG52X

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Hungarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Drpg Kft.

Marketing authorisation date:

10/06/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/06/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078777>