

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

Autorizado

- Bismuth subnitrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Intramar Seal, 2,6g, Intramammary suspension

INTRAMAR SEAL 2,6 g, intramaminè suspensija galvijams

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.60 grama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG52X

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/23/2769/001-002

Data da alteração do estado de autorização:

6/09/2023

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0182/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.