

# Intraseal 2,6 g suspensão intramamária para bovinos (vacas leiteiras).

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Intraseal 2,6 g suspensão intramamária para bovinos (vacas leiteiras).

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
2.60 grama(s) / 1.00 Seringa

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramamária:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG52X

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/07/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

686/01/13DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/12/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0586/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica França Itália Países Baixos Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 20/01/2025

[Descarregar](#)