

DrySeal intramammary suspension

Auktoriserad

- Bismuth subnitrate

Product identification

Läkemedlets namn:

DrySeal intramammary suspension
DrySeal 2,6 g/4 g Zawiesina dowymieniowa

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
650.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramammär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG52X

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Polen

Beskrivning av förpackning:Finns tillgänglig endast på [English](#)Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/10/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Univet Limited

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

3357

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/10/2024

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0885/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tjeckien Tyskland Ungern Italien Polen Slovakien

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000132353>