

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000092709>

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

- Bismuth subnitrate, heavy

Registrováno

## Identifikace přípravku

Název léživa:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Léživá látka:

- Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

- Skot (dojnice v období stání na sucho)

Cesta podání:

- Intramamární podání

## Údaje o přípravku

Léživá látka a síla:

- Dostupné pouze v [English](#)  
26.00  
gram(s)  
/  
4.00  
gram(s)

Léková forma:

- Intramamární suspenze

Ochranná lhžta podle cesty podání:

- Intramamární podání
  - Skot (dojnice v období stání na sucho)
    - Maso  
0  
day
    - Mléko  
0  
hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léků (ATCvet):

- QG52X

Právní status výdeje:

- Na předpis

Stav registrace:

- Valid

Registrováno v:

- Itálie

Dostupné v:

- Itálie

Popis balení:

- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)

## Doplňující informace

Typ oprávnění:

- Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

- Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

- Fatro S.p.A.

Datum registrace:

- 6/04/2022

Výrobní místa s propouštění šarží:

- Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

- National Organization For Medicines

Registrační číslo:

- 36008/07-04-2022/K-0248701

Datum změny stavu registrace:

- 23/06/2022

Referenční členský stát:

- Španělsko

Číslo procedury:

- ES/V/0407/001

Dotčený členský stát:

- Rakousko
- Belgie
- Česko
- Dánsko
- Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Francie
- Německo
- Řecko
- Maďarsko
- Irsko
- Lucembursko
- Nizozemsko
- Polsko
- Portugalsko
- Slovensko
- Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Informace o přípravku

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

[Další jazyky \(1\)](#)

Greek (PDF)

Zveřejněno dne: 30/10/2025

[Stážení](#)

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

[Další jazyky \(2\)](#)

Greek (PDF)

Zveřejněno dne: 30/10/2025

[Stážení](#)

English (PDF)

Zveřejněno dne: 14/03/2026

[Stážení](#)

## **Veřejná hodnotící zpráva(y)**

eu-PUAR-esv0407001-dcp-fatroseal-2.6-g-en.pdf

English (PDF)

Zveřejněno dne: 14/03/2026

[Stážení](#)