

Fatroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Dry Cows

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Dry Cows

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG52X

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

30/03/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 11557/3000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0407/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Luxemburg Niederlande Polen
Portugal Slowakei

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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