

Fatroseal 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung für trockenstehende Milchkühe

Zugelassen

- Bismuth subnitrate, heavy

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung für trockenstehende Milchkühe

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:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

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:

18/05/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

841219

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/05/2022

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

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/06/2025

Updated on: 24/09/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

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