

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

Autorisiert

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Name des Arzneimittels:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal 2,6 g suspension intramammaire pour vaches au tarissement

Fatroseal 2,6 g Suspensie voor intramammair gebruik voor droogstaande koeien

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• **Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

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

QG52X

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

1/06/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V600186

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/06/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/10/2022

Herunterladen

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092722>