

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorisiert

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Name des Arzneimittels:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

FATROSEAL 2,6 g intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok počas státia nasucho

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [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 Tag
- Milk. 0 Stunde

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

QG52X

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Available in:

Slowakei

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:

13/04/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/009/DC/22-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/10/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092712>