

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Nombre del medicamento:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal, 2,6g, Intramamární suspenze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas lecheras en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

26.00 Gramo(s) / 4.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramamaria:****• Vacas lecheras en secado**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG52X

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Available in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

31/03/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

96/009/22-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

31/03/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0407/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092705>