

Fatroseal 2.6 g intramammary suspension for dry cows

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fatroseal 2.6 g intramammary suspension for dry cows

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas lecheras en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
26.00 Gramo(s) / 4.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas lecheras en secado

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QG52X

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Irlanda

Disponible en:Irlanda

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/04/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10836/012/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/04/2022

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

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