

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

FATROSEAL 2,6 g intramammális szuszpenzió szárazon álló tehenek számára

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas lecheras en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

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:

28/02/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/02/2022

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991174>