

# Fatroseal 2.6 g intramammary suspension for dry cows

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal 2.6 g intramammary suspension for dry cows

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins (vaches laitières au tarissement)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

### Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

- 

**Bovins (vaches laitières au tarissement)**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG52X

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/04/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10836/012/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/2022

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0407/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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