

FATROSEAL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FATROSEAL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

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:

France

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:

14/03/2022

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6891161 8/2022

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2022

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

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