

Fatroseal 2,6 g Suspensie voor intramammair gebruik voor droogstaande koeien

Geautoriseerd

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal 2,6 g suspension intramammaire pour vaches au tarissement

Fatroseal 2,6 g Suspensie voor intramammair gebruik voor droogstaande koeien

Fatroseal 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung für trockenstehende Milchkühe

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG52X

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

1/06/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V600186

Wijzigingsdatum status toelating:

1/06/2022

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0407/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Luxemburg Nederland Polen Portugal
Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/10/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/10/2022

[Downloaden](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092722>