

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000092711>

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Toegelaten

- Bismuth subnitrate, heavy

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

30/11/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Vergunningsnummer:

V 810/22/06/2127

Datum toelatingswijziging:

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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