

# FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Geautoriseerd

- Bismuth subnitrate, heavy

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal, 2,6g, Intramamární suspenze

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

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

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**Available in:**

Tsjechië

---

**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:**

31/03/2022

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

96/009/22-C

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

31/03/2022

---

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092705>