

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Nome do medicamento:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

FATROSEAL 2,6 g intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok počas státia nasucho

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
26.00 grama(s) / 4.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

• **Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG52X

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Available in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/04/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/009/DC/22-S

Data de alteração do estado de autorização:

7/10/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0407/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia França Alemanha
Grécia Hungria Irlanda Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal
Eslováquia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092712>