

File downloaded on 2026-06-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000092708>

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Oprávněný

- Bismuth subnitrate, heavy

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#)
[Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG52X

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

14/03/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/6891161 8/2022

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/03/2022

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0407/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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