

# FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Godkänd

- Bismuth subnitrate, heavy

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

### Läkemedelsform:

Intramammär suspension

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramamär användning:**

•

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

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QG52X

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Estland

---

**Tillgänglig i:**

Estland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

28/03/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

2353

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/03/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0407/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Irland Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Slovakien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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