

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

FATROSEAL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

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:

Intramammär 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:

Frankrike

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:

14/03/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/6891161 8/2022

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/03/2022

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

Dokumenter

Bipacksedel och märkning

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.