

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Auktoriserad

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Läkemedlets namn:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
FATROSEAL 2,6G/4G ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramammär användning:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG52X

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Grekland

Available in:

Grekland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

6/04/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

36008/07-04-2022/K-0248701

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/06/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092709>