

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000092710>

# Fatroseal 2.6 g intramammary suspension for dry cows

Разрешен

- Bismuth subnitrate, heavy

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Fatroseal 2.6 g intramammary suspension for dry cows

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)  
26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

### Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

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

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG52X

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/04/2022

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10836/012/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/04/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Процедурен номер:**

ES/V/0407/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

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