

# FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorisé

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins (vaches laitières au tarissement)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramammaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

26.00 gram(s) / 4.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovins (vaches laitières au tarissement)**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG52X

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/04/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1506/01/22DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/06/2025

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0407/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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