

# FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizzato

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Fatroseal 2,6 g suspensão intramamária para vacas no período seco

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca da latte in asciutta)

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

26.00 grammo(i) / 4.00 grammo(i)

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca da latte in asciutta)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG52X

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/04/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

1506/01/22DFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/06/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0407/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.