File downloaded on 2025-10-22

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000092713

# Fatroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorizado

Bismuth subnitrate, heavy

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS Fatroseal 2.6 g Intramammary Suspension for Dry Cows

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>castelhano checo dinamarquês estónio inglês francês italiano letão lituano romeno finlandês Norwegian</u>

### Via de administração:

Via intramamária

# Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 26.00 grama(s) / 4.00 grama(s)

#### Forma farmacêutica:

# Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramamária:

•

## Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG52X

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Autorizado

#### **Autorisado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

## Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

## Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

#### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

#### Data de autorização de introdução no mercado:

30/03/2022

#### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

### Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

#### Número da autorização:

Vm 11557/3000

#### Data da alteração do estado de autorização:

9/06/2022

#### Estado-Membro de referência:

Espanha

## Número de procedimento:

ES/V/0407/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováguia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet