

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

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FATROSEAL 2.6 g INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

26.00 grama(s) / 4.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

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

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/04/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1506/01/22DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

3/06/2025

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
Eslováquia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents