

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000093525>

# FATROSEAL 2,6 g sospensione intramammaria per bovine in asciutta

Autorizat

- Bismuth subnitrate, heavy

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FATROSEAL 2,6 g sospensione intramammaria per bovine in asciutta

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
2.60 gram(e) / 1.00 Seringă

### Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### **Bovine (vacă în repaus mamar)**

- Milk. 0 oră

- Carne și organe. 0 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG52X

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Italy

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/03/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

16/03/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.