

# FATROMICINA, 6.000.000 U.I., polvere e solvente per sospensione iniettabile

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

FATROMICINA, 6.000.000 U.I., polvere e solvente per sospensione iniettabile

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Schaf

Hund

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
6.68 gram(s) / 1.00 Flasche

Verfügbar nur in englisch  
2.50 gram(s) / 1.00 Flasche

Verfügbar nur in englisch  
2.28 gram(s) / 1.00 Flasche

---

### **Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 74 Tag
- Milch. 168 Stunde

•

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 74 Tag

•

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 74 Tag
  - Milch. 168 Stunde
- 

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01RA01

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

18/03/1960

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

101711

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2009

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.