

FATROMINE 50 MG/ML SOLUCION INYECTABLE

Εξουσιοδοτημένο

- Flunixin meglumine

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

FATROMINE 50 MG/ML SOLUCION INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Χοίρος

Βοοειδή

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:**Ενδομυϊκή χρήση:****• Χοίρος**

- Meat and offal. 24 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:**• Βοοειδή**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 24 Ώρα

• Άλογο

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en yeguas en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QM01AG90

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

26/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro Iberica S.L.

Αρμόδια αρχή:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός άδειας:

1565 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

28/03/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055047>