

FATROMINE 50 MG/ML SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FATROMINE 50 MG/ML SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en Inglés

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en Inglés

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. 24 Hora(s)

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 24 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

26/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro Iberica S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1565 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/03/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto