

Fatromicina Ritardo 500.000 UI + 300.000 UI + 200.000 UI+ 1 g/10 ml

Felfüggesztve

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Fatromicina Ritardo 500.000 UI + 300.000 UI + 200.000 UI+ 1 g/10 ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

malac

juh

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Bottle

Csak itt érhető el [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 Bottle

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Bottle

Csak itt érhető el [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 Bottle

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos injekcióhoz

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51CE59

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Suspended

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/09/1982

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/05/2003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat