

# FATROMICINA, 1.500.000 U.I., polvere e solvente per sospensione iniettabile

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin sodium

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FATROMICINA, 1.500.000 U.I., polvere e solvente per sospensione iniettabile

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
1.34 grammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in English  
0.78 grammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in English  
0.48 grammo(i) / 1.00 Flacone

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

•

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 74 giorno
- latte. 168 ora

•

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 74 giorno

•

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 74 giorno
  - latte. 168 ora
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Polvere: flacone da 20 ml, in vetro tipo I, con tappo in elastomero e ghiera in alluminio. Solvente: flacone da 10 ml, in vetro tipo I, con tappo in elastomero e ghiera in alluminio.

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/03/1960

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

101711

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti