

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

Sostanza 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti