

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

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin sodium

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Schaap

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
1.34 gram(s) / 1.00 Fles

Alleen beschikbaar in Engels  
0.78 gram(s) / 1.00 Fles

Alleen beschikbaar in Engels  
0.48 gram(s) / 1.00 Fles

---

### **Farmaceutische vorm:**

Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 74 day
- Milk. 168 hour

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 74 day

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 74 day
  - Milk. 168 hour
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01RA01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Italiaans

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

18/03/1960

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

101711

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/01/2009

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.