

Fatrocef L.C. 75 mg Maść dowymieniowa

Upoważniony

- Cefquinome sulfate

Product identification

Nazwa leku:

Fatrocef L.C. 75 mg Maść dowymieniowa

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Dowymieniowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
88.90 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Withdrawal period by route of administration:**Dowymieniowo:****• Cattle**

- Meat and offal. 5 week

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51DE90

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Opis pakietu:

Tubostrzykawki dowymieniowe wykonane z żółtego polietylenu o niskiej gęstości zawierające 8 g maści. Pudełko tekturowe zawierające 4 tubostrzykawki + 4 chusteczki

Tubostrzykawki dowymieniowe wykonane z żółtego polietylenu o niskiej gęstości zawierające 8 g maści. Pudełko tekturowe zawierające 15 tubostrzykawki + 15 chusteczki

Tubostrzykawki dowymieniowe wykonane z żółtego polietylenu o niskiej gęstości zawierające 8 g maści. Pudełko tekturowe zawierające 24 tubostrzykawki + 24 chusteczki

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/06/2017

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

URPL

Numer pozwolenia:

2668

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/06/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059910>