

FATROCICLINA 100 mg/g polvere per soluzione orale per suini e vitelli

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

FATROCICLINA 100 mg/g polvere per soluzione orale per suini e vitelli

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

115.40 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

•

Pig

- Meat and offal. 2 dia

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/03/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

23/03/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100916>