

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

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin sodium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Câine

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

1.34 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză

0.78 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză

0.48 gram(e) / 1.00 Bottle

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 74 zi

- Lapte. 168 oră

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 74 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 74 zi

- Lapte. 168 oră

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/03/1960

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

101711

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.