

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

Oprávněný

- Benzylpenicillin sodium
- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.48 gram(s) / 1.00 Fľaša

Dostupné len v [English](#)

0.78 gram(s) / 1.00 Fľaša

Dostupné len v [English](#)

1.34 gram(s) / 1.00 Fľaša

Lieková forma:

Prášok a vehikulum na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 74 day

- Milk. 168 hour

- **Pig**

- Meat and offal. 74 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 74 day

- Milk. 168 hour

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01RA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

18/03/1960

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

101711

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098472>