

FATROMICINA, 6.000.000 U.I., polvere e solvente per sospensione iniettabile

Ima
dovoljenje za
promet

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzylpenicillin sodium

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

FATROMICINA, 6.000.000 U.I., polvere e solvente per sospensione iniettabile

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

6.68 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Na voljo samo v English

2.50 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Na voljo samo v English

2.28 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

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

-

Pig

- Meat and offal. 74 day

-

Sheep

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01RA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

18/03/1960

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

101711

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/01/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.