

FATROX 100 MG / 5 ML SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

Разрешен

- Rifaximin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FATROX 100 MG / 5 ML SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

En l'absence de LMR, ne pas consommer la mamelle.

- Milk. 35 day

35 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- Milk. 0 day

zéro jour après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51XX01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

12/12/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/1752658 8/1995

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/12/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.