

FATROXIMIN endomammario асциутта 100 mg/5 ml помата интрамаммариа пер бовине е буфале

Разрешен

- Rifaximin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава

женски бивол

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна емулсия

Withdrawal period by route of administration:**Интрамамарно приложение:**

- **крава**

- Milk. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Meat and offal. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- **женски бивол**

- Milk. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Meat and offal. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51XX01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/10/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

100077

Дата на промяна в статуса на лиценза:

16/10/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097111>