

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Разрешен

- Rifaximin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

женски бивол

кобила

Начин на приложение:

Вагинално приложение

Вътрематочно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Вътрематочна таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Вагинално приложение:

•

крава

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

•

женски бивол

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

•

кобила

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

Вътрематочно приложение:

•

крава

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

•

кобила

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 day Milk: 0 hours.

•

женски бивол

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG51AA06

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:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

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:

23/12/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/0637/97-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/12/1997

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

Документи

Combined File of all Documents

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