

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Разрешен

- Rifaximin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоен период

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:

•

крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Pienam pirmajā slaukšanas reizē: Nulle stundas. Dzīvnieku realizējot gaļā, tsmens audus nelietot cilvēku uzturā. Nav paredzēts lietošani laktējošiem dzīvniekiem.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) 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:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

5/07/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/01/1372

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/07/2001

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.