

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas ievadīšanai dzemdē govīm un ķēvēm

Registrováno

- Rifaximin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas ievadīšanai dzemdē govīm un ķēvēm

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Kůň (klisna)

Cesta podání:

Intrauterinní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Intrauterinní pěna

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intrauterinní podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG51AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

5/07/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/NRP/01/1371

Datum změny stavu registrace:

5/07/2001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023349>