

Fatroximin 300mg/4 g pesāriji intrauterīnai lietošanai liellopiem un zirgiem

Zugelassen

- Rifaximin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fatroximin 300mg/4 g pesāriji intrauterīnai lietošanai liellopiem un zirgiem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

300.00 milligram(s) / 1.00 Pessary

Darreichungsform:

Vaginalzäpfchen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intrauterine Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QG51AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Verfügbar in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

5/07/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/01/1369

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2001

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.