

Fascionix 34% Inj.

Autorisiert

- Nitroxinil

Product identification

Name des Arzneimittels:

Fascionix 34% Inj.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

340.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- Rind

- Fleisch und Innereien. 60 day

not authorised for use in animals producing milk for human consumption including the dry period; not use during the last trimester of pregnancy in heifers which are intended to produce milk for human consumption

• **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 60 day

not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption

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

QP52AG08

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Available in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Kepto B.V.

Marketing authorisation date:

22/06/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Kepto B.V.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2157-16.01.2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/06/2009

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065357>