

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinväht hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

Εγκριμένο

- Rifaximin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinväht hobustele, kelle liha ei tarvitata
inimtoiduks ja veistele

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομητριάιος αφρός

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομήτριά χρήση:

•

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

- Γάλα. no withdrawal period

Mitte manustada määradele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα
Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG51AA06

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά
Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/10/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1107

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

3/10/2002

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.