

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putojančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Εγκεκριμένο

- Rifaximin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putojančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Φορβάδα

Χοιρομητέρες

Προβατίνα

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομητριάιο δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση:

-

Αγελάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Buffalo (female)

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοιρομητέρες

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Προβατίνα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Goat (adult female)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG51AA06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/07/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/01/1282/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/03/2025

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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

RV1282.pdf