

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Εγκεκριμένο

- Rifaximin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Λετονικά Λιθουανικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Não utilizar a carne do ubere para consumo humano. Leite: Zero dias após o parto quando o período de secagem é igual ou superior a 35 dias, 35 dias após o tratamento quando o período de secagem é inferior a 35 dias

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51XX01

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

Διαθέσιμο σε:

Portugal

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

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:

4/12/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

50870

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/02/2014

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.