

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Εγκεκριμένο

- Rifaximin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

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

Οδός χορήγησης:

Κολπική χρήση

Ενδομήτρια χρήση

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:

Κολπική χρήση:

•

Αγελάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 Ημέρα Meat and offal: zero days.

•

Buffalo (female)

- Γάλα. 0 Ημέρα Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 Ημέρα Meat and offal: zero days.

•

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

Ενδομήτρια χρήση:

•

Αγελάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα Meat and offal: zero days.

- Γάλα. 0 Ημέρα Milk: zero hours.

•

Φορβάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Γάλα. 0 Ημέρα Milk: 0 hours.

•

Buffalo (female)

- Meat and offal. 0 Ημέρα Meat and offal: zero days.

- Γάλα. 0 Ημέρα Milk: zero hours.

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:

Slovakia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

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 Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/12/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/0637/97-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/12/1997

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.