

Fascionix 34% Inj. - 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Autorizado

- Nitroxinil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fascionix 34% Inj. - 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

340.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 60 Día

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

-

Ovino

- Meat and offal. 60 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AG08

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kepto B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Kepto B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2157

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.