

FATROXIMIN DC 100 mg/5 ml intramammális kenőcs szarvasmarhák és bivalyok részére A.U.V.

Volitatud

- Rifaximin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

FATROXIMIN DC 100 mg/5 ml intramammális kenőcs szarvasmarhák és bivalyok részére A.U.V.

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
pühvel

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsalv

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramammaarne:

•

veis

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

•

pühvel

- liha ja söödavad koed. 0 day
-

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51XX01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Ungari

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Hungarian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Hungarian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Hungarian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Fatro S.p.A.

Müügiloa kuupäev:

20/11/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fatro S.p.A.

Vastutav asutus:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/11/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.