

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Volitatud

- Rifaximin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (kinnislehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsalv

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramammaarne:

-

veis (kinnislehm)

- piim. no withdrawal period

Dry period of less than 4 weeks: 11 days (22 milkings); Dry period longer than 4 weeks: 0 hours

- liha ja söödavad koed. 0 day

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

QJ51XX01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Fatro S.p.A.

Müügiloa kuupäev:

22/02/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fatro S.p.A.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V200681

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/05/2023

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.

Pakendi märgistus

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