

Fatroximin D.C. 100 mg/5 ml zawiesina dowymieniowa dla bydła

Myönnetty

- Rifaximin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Fatroximin D.C. 100 mg/5 ml zawiesina dowymieniowa dla bydła

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Maitorauhaseen:**

-

Nauta

- Milk. 2 day
- Milk. 35 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51XX01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Poland

Pakkauksen kuvaus:Saatavissa vain kielillä [Polish](#)Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)**Myyntiluvan haltija:**

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/06/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

1021

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/06/2000

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.