

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Myönnetty

- Rifaximin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (ummessaoleva lehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarivoide

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (ummessaoleva lehmä)

- Milk. no withdrawal period

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

- 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:

Belgium

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/02/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

BE-V200681

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/05/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäälysmerkinnät

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