

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Myönnetty

- Rifaximin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

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:

Lithuania

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/07/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/01/1284/001-002

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/07/2006

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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