

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna mast

Myönnetty

- Rifaximin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna mast

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (ummessaoleva lehmä)

Puhveli (naaras)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Asetin/annostelija

Lääkemuoto:

Intramammaarivoide

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (ummessaoleva lehmä)

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- Milk. 0 day

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

-

Puhveli (naaras)

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- Milk. 0 day

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

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](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)
Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/12/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/0638/97-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/12/1997

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031814>