

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Autorisé

- Rifaximin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 0 day Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- Lait. 0 day

0 päeva, kui kinnisperiood on pikem kui 42 päeva; 15 lüpsikorda, kui kinnisperiood on lühem kui 42 päeva.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51XX01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/10/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1110

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/10/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.