

# Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Autorisé

- Nitroxinil

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и овце  
Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
340.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 60 day

not authorised for use in animals producing milk for human consumption including the dry period; not use during the last trimester of pregnancy in heifers which are intended to produce milk for human consumption

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 60 day

not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption

---

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

QP52AG08

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Kepto B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/06/2009

---

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

Kepto B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2157

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/06/2009

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Etiquetage

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

## Notice

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