

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Autorisé

- Rifaximin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

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:

Suspension intramammaire

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

QJ51XX01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/07/2006

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/01/1284/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/07/2006

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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