

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammális alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammalis alkalmazás:

-

szárazonálló tehén

- Meat and offal. 0 day Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- Milk. 0 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51XX01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/10/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1110

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/10/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.