

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvagt hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvagt hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nem élelmiszertermelő ló
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intrauterin alkalmazás:

-

nem élelmiszertermelő ló

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada märedele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG51AA06

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:

1107

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.