

FATROXIMIN D.C., 100mg, Intramamárni mast

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

FATROXIMIN D.C., 100mg, Intramamárni mast

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárazonálló tehén
nőstény bivaly

Alkalmazás módja:

Intramammális alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

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

Gyógyszerforma:

Intramammális kenőcs

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

•

szárazonálló tehén

- Meat and offal. no withdrawal period

Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,

- Milk. 35 day V případě, že délka zaprahlosti je kratší než 35 dnů

•

nőstény bivaly

- Meat and offal. no withdrawal period

Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,

- Milk. 35 day V případě, že délka zaprahlosti je kratší než 35 dnů

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

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:

19/09/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/842/97-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/05/2013

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.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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