

FATROXIMIN DC 100 mg/5 ml intramammális kenőcs szarvasmarhák és bivalyok részére A.U.V.

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

FATROXIMIN DC 100 mg/5 ml intramammális kenőcs szarvasmarhák és bivalyok részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
bivaly

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:

Intramammális alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

bivaly

- Meat and offal. 0 day
-

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

5 ml-es polietilén előretöltött fecskendő "Twinsert" rendszerrel, mely a kanül részleges illetve teljes felvezetését teszi lehetővé. 4, 12 vagy 60 fecskendő dobozonként. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

5 ml-es polietilén előretöltött fecskendő "Twinsert" rendszerrel, mely a kanül részleges illetve teljes felvezetését teszi lehetővé. 4, 12 vagy 60 fecskendő

dobozonként. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

5 ml-es polietilén előretöltött fecskendő "Twinsert" rendszerrel, mely a kanül részleges illetve teljes felvezetését teszi lehetővé. 4, 12 vagy 60 fecskendő dobozonként. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/11/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/11/2019

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató