

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 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:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

- Milk. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

•

ló

- Meat and offal. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

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

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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:

4/12/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

50871

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/03/2014

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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