

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

kanca

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Vaginalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.50 milligram(s) / 1.00 Container

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:

-

tehén

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: 0 hours.

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 day Milk: zero hours

Vaginalis alkalmazás:

-

tehén

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

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:

Slovakia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/12/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/0636/97-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/12/1997

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.