

FATROXIMIN 100 mg/13,4 g schiuma endouterina per bovine e cavalle non destinate alla produzione di alimenti per il consumo umano

Heimilað

- Rifaximin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FATROXIMIN 100 mg/13,4 g schiuma endouterina per bovine e cavalle non destinate alla produzione di alimenti per il consumo umano

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í leg

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 Hylki

Lyfjaform:

Legfroða

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í leg:

-

Nautgripir (kýr)

- Mjólk. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG51AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/06/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

100077

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/10/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.