

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna mast

Viðurkennt

- Rifaximin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna mast

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Cattle (dry cow)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- Mjólk. 0 dagar

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

-

Buffalo (female)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- Mjólk. 0 dagar

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

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

QJ51XX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Slovak](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovak](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/0638/97-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/12/1997

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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