

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Autorizzato

- Rifaximin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- latte. 0 giorno

0 päeva, kui kinnisperiood on pikem kui 42 päeva; 15 lüpsikorda, kui kinnisperiood on lühem kui 42 päeva.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51XX01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/10/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1110

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/10/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.