

FATROXIMIN DRY COW, intramaminè suspensija

Autorizzato

- Rifaximin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminè suspensija

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

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:

Sospensione intramammaria

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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/07/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/01/1284/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/07/2006

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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