

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Registruotas

- Rifaximin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Užtrūkusi karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 miligramai / 1.00 švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminis tepalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Švirkšti į tešmenį:**

-

Užtrūkusi karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- Pienas. 0 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51XX01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

3/10/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1110

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/10/2002

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.