

FATROXIMIN DRY COW, intramaminė suspensija

Registruotas

- Rifaximin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminė suspensija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

**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](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Lithuania

Pakuotės aprašymas:

Vienkartiniai polietileniniai švirkštai po 5 ml, dėžutėse po 12 vnt. su 12 vienkartinių servetėlių.

Vienkartiniai polietileniniai švirkštai po 5 ml, dėžutėse po 4 vnt. su 4 vienkartinėmis servetėlėmis.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

8/07/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/01/1284/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/07/2006

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

Dokumentai

Combined File of all Documents