

# Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Atļautas

- Nitroxinil

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

### **Mērķsugas:**

Liellops

Aita

### **Lietošanas veids:**

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

340.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

### **Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
subkutānai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena

not authorised for use in animals producing milk for human consumption including the dry period; not use during the last trimester of pregnancy in heifers which are intended to produce milk for human consumption

•

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena

not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QP52AG08

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

Bulgaria

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Kepro B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

21/06/2009

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Kepro B.V.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Atļaujas numurs:**

0022-2157

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

21/06/2009

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.