

FATROXIMIN DC 100 mg/5 ml intramammālis kenőcs szarvasmarhák és bivalyok részére A.U.V.

Atļautas

- Rifaximin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

FATROXIMIN DC 100 mg/5 ml intramammālis kenőcs szarvasmarhák és bivalyok részére A.U.V.

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Bifelis

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
100.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceitiskā forma:

Tesmens ziede

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

-

Liellops

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Bifelis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51XX01

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](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

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

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/11/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/11/2019

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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.