

Fatroximin 300mg/4 g pesāriji intrauterīnai lietošanai liellopiem un zirgiem

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fatroximin 300mg/4 g pesāriji intrauterīnai lietošanai liellopiem un zirgiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Ovule

Farmaceutische vorm:

Ovule

Wachttijd per toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

5/07/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/01/1369

Datum toelatingswijziging:

5/07/2001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.