

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sput

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramammair gebruik:**

-

Droogstaande koeien

- Meat and offal. 0 day Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- Milk. 0 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51XX01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

3/10/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1110

Datum toelatingswijziging:

3/10/2002

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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