

Fatroximin, 100 mg/13,4g,
intrauteriinvlaht hobustele, kelle
liha ei tarvitata inimtoiduks ja
veistele

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvlaht hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden
Rund

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Schuim voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik:

-

Niet te consumeren paarden

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada märedele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour
Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

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:

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:

1107

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.