

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

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:Litouwen

Beschikbaar in:Litouwen

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Litouws](#)Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:8/07/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/01/1284/001-002

Datum toelatingswijziging:

8/07/2006

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