

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

bøffel
storfe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

bøffel

- Melk. 0 time

Μηδέν ώρες (μηδέν αρμέγματα) μετά τον τοκετό, εάν η περίοδος ξηρασίας είναι ίση ή μεγαλύτερη από 49 ημέρες, 49 ημέρες μετά τη θεραπεία εάν η περίοδος ξηρασίας είναι μικρότερη από 49 ημέρες.

- Slakt. 0 dag

Να μην χρησιμοποιούνται οι μαστοί των ζώων που υποβάλλονται σε θεραπεία για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51XX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00078V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/05/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.