

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas intrauterīnai lietošanai govīm un ķēvēm

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas intrauterīnai lietošanai govīm un ķēvēm

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

ku

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Intrauterinskum

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

•

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

ku

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/07/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/01/1371

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/07/2001

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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