

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ51XX01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
LT

Tilgjengelig i:
LT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)
Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
8/07/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:
Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:
State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/01/1284/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/07/2006

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

Dokumenter

RV1284.pdf