

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Autorisert

- Rifaximin

Product identification

Legemidlets navn:

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe, ku ved avsining

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 milligram / 5.00 milliliter

Legemiddelform:

Intramammærie, salve

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

- **storfe, ku ved avsining**

- Slakt. 0 dag

Não utilizar a carne do ubere para consumo humano. Leite: Zero dias após o parto quando o período de secagem é igual ou superior a 35 dias, 35 dias após o tratamento quando o período de secagem é inferior a 35 dias

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51XX01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Available in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/12/1992

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

50870

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/02/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097817>