

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

sinku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Pienam pirmajā slaukšanas reizē: Nulle stundas. Dzīvnieku realizējot gaļā, tescens audus nelietot cilvēku uzturā. Nav paredzēts lietošani laktējošiem dzīvniekiem.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51XX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

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:

5/07/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/01/1372

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.