

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahit hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

Dopuszczony

- Rifaximin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahit hobustele, kelle liha ei tarvitata
inimtoiduks ja veistele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#)
[fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie wewnątrzmaciczne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Piana domaciczna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie wewnątrzmaciczne:

-

Horse (non food-producing)

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada märadele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour
Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG51AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/10/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1107

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/10/2002

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.