

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Dopuszczony

- Rifaximin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Buffalo

- Milk. 0 hour

Μηδέν ώρες (μηδέν αρμέγματα) μετά τον τοκετό, εάν η περίοδος ξηρασίας είναι ίση ή μεγαλύτερη από 49 ημέρες, 49 ημέρες μετά τη θεραπεία εάν η περίοδος ξηρασίας είναι μικρότερη από 49 ημέρες.

- Meat and offal. 0 day

Να μην χρησιμοποιούνται οι μαστοί των ζώων που υποβάλλονται σε θεραπεία για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51XX01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Cyprus

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Greek

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w Angielski French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w Angielski Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

CY00078V

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/05/2014

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093024>