

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Upoważniony

- Rifaximin

Product identification

Nazwa leku:

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Withdrawal period by route of administration:

Dowymieniowo:**• Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 0 day

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51XX01

Status prawny dostawy:

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

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Portugal

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/12/1992

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

50870

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/02/2014

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

Documents

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/600000097817>