

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna masť

Dopuszczony

- Rifaximin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna masť

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

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

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Dowymieniowo:**

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- Milk. 0 day

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

-

Buffalo (female)

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- Milk. 0 day

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51XX01

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](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/12/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/0638/97-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/12/1997

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.