

Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Autorizado

- Nitroxinil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и овце

Fascionix 34% Inj. – 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
340.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 60 dia

not authorised for use in animals producing milk for human consumption including the dry period; not use during the last trimester of pregnancy in heifers which are intended to produce milk for human consumption

-

Sheep

- Meat and offal. 60 dia

not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AG08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kepro B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/06/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Kepro B.V.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2157

Data da alteração do estado de autorização:

21/06/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.