

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas intrauterīnai lietošanai govīm un ķēvēm

Autorizat

- Rifaximin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas intrauterīnai lietošanai govīm un ķēvēm

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Cal (lapă)

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intrauterinā

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Spumă intrauterină

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intrauterină:

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

5/07/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/01/1371

Data modificării statusului autorizației:

5/07/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.