

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

Autorizat

- Rifaximin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

Bivol (femelă)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în repaus mamar)

- Carne și organe. 0 zi

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

- Lapte. 0 zi

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.

-

Bivol (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

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

- Lapte. 0 zi

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.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51XX01

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 [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

23/12/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/0638/97-S

Data modificării statusului autorizației:

23/12/1997

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.