

FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

Oprávněný

- Rifaximin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Meat and offal. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

-

Buffalo (female)

- Milk. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Meat and offal. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51XX01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

16/10/1987

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

100077

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/10/2007

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.