

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Ima dovoljenje za promet

- Rifaximin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutska oblika:

Intramamarno mazilo

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

•

Buffalo

- Milk. 0 hour

Μηδέν ώρες (μηδέν αρμέγματα) μετά τον τοκετό, εάν η περίοδος ξηρασίας είναι ίση ή μεγαλύτερη από 49 ημέρες, 49 ημέρες μετά τη θεραπεία εάν η περίοδος ξηρασίας είναι μικρότερη από 49 ημέρες.

- Meat and offal. 0 day

Να μην χρησιμοποιούνται οι μαστοί των ζώων που υποβάλλονται σε θεραπεία για ανθρώπινη κατανάλωση.

•

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51XX01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Cyprus

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/04/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

CY00078V

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

12/05/2014

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.