

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Ima
dovoljenje za
promet

- Rifaximin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:**Intramamarno dajanje:**

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Pienam pirmajā slaukšanas reizē: Nulle stundas. Dzīvnieku realizējot gaļā, tesmens audus nelietot cilvēku uzturā. Nav paredzēts lietošani laktējošiem dzīvniekiem.

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](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Latvia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/07/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/01/1372

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/07/2001

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.