

Fatroximin, 100 mg/13,4g,  
intrauteriinvahit hobustele, kelle  
liha ei tarvitata inimtoiduks ja  
veistele

Разрешен

- Rifaximin

## Идентификация на продукта

### **Име на лекарството:**

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahit hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

### **Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

### **Видове животни, за които е предназначен продукта:**

коне, от които не се добива храна за консумация от хора  
говеда

### **Начин на приложение:**

Вътрематочно приложение

## Данни за продукта

### **Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Вътрематочна пяна

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Вътрематочно приложение:**

•

**коне, от които не се добива храна за консумация от хора**

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada määradele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour  
Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG51AA06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Естонски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/10/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1107

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

3/10/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.