

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Разрешен

- Rifaximin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кобила

женски бивол

крава

Начин на приложение:

Вагинално приложение

Вътрематочно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Вътрематочна таблетка

Withdrawal period by route of administration:**Вагинално приложение:****• кобила**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• женски бивол

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

• крава

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Вътрематочно приложение:**• кобила**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• женски бивол

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

• крава

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QG51AA06

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/09/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на лиценз:

96/841/97-C

Дата на промяна в статуса на лиценз:

19/09/1997

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062487>