

Fatroximin, 100 mg/13,4g,
intrauteriinvahit hobusteale, kelle
liha ei tarvitata inimtoiduks ja
veisteale

Registrováno

- Rifaximin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahit hobusteale, kelle liha ei tarvitata
inimtoiduks ja veisteale

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)
Skot

Cesta podání:

Intrauterinní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Léková forma:

Intrauterinní pěna

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intrauterinní podání:

•

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

- Mléko. no withdrawal period

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

•

Skot

- Maso. 0 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG51AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

3/10/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1107

Datum změny stavu registrace:

3/10/2002

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.