

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Autorizovaný

- Rifaximin

Product identification

Název léčivého přípravku:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární mast

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:

• **Skot (kráva)**

- Mléko. no withdrawal period
- Maso. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QD06AX11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Available in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Greek](#)

K dispozici pouze v [Greek](#)

K dispozici pouze v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

65434/14-09-2012/K-0036502

Datum změny stavu registrace:

5/10/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097228>