

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Registrováno

- Rifaximin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Buvol (kráva)

Kůň (klisna)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

0.30 gram(s) / 1.00 Vaginální kulička

Léková forma:

Vaginální kulička

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

Φοράδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. 0 hour

-

Buvol (kráva)

- Maso. 0 day

- Milk. 0 hour

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

QD06AX11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

16/01/1989

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

65433/14-09-2012/K-0036501

Datum změny stavu registrace:

5/10/2016

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