

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Autorizovaný

- Rifaximin

Product identification

Název léčivého přípravku:

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Kůň

Způsob podání:

Intrauterinní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Intrauterinní pěna

Withdrawal period by route of administration:**Intrauterinní podání:****• Skot**

- Maso. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

- Mléko. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

• Kůň

- Maso. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QG51AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Available in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Portuguese

K dispozici pouze v Portuguese

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 Italian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/12/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

50871

Datum změny stavu registrace:

1/03/2014

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100238>