

# Fatroximin DC 100 mg - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Autoriseret

- Rifaximin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Fatroximin DC 100 mg - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Goldko

---

**Administrationsvej:**

Intramammær anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær salve

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramammær anvendelse:**

- 

**Goldko**

- Meat and offal. 0 dag

1 Euterinjektor (100 mg Rifaximin) pro Euterviertel, einmalig in alle 4 Euterviertel

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51XX01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/12/1998

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

8-00374

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/12/1998

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.