

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Autoriseret

- Rifaximin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Fatrox 20 mg/ml Pommade intramammaire

Fatrox 20 mg/ml Salbe zur intramammären Anwendung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Goldko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Goldko

- Milk. no withdrawal period

Dry period of less than 4 weeks: 11 days (22 milkings); Dry period longer than 4 weeks: 0 hours

- Meat and offal. no withdrawal period 0 hours

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](#)

Tilgængelig i:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/02/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V200681

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/05/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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.