

# FATROXIMIN D.C., 100mg, Intramamární mast

Zugelassen

- Rifaximin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

FATROXIMIN D.C., 100mg, Intramamární mast

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Kuh, trockenstehend

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

---

**Darreichungsform:**

Salbe zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramammäre Anwendung:**

- 

**Kuh, trockenstehend**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,

- Milch. 35 Tag V případě, že délka zaprahlosti je kratší než 35 dnů

- 

**Buffalo (female)**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,

- Milch. 35 Tag V případě, že délka zaprahlosti je kratší než 35 dnů

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51XX01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

19/09/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/842/97-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/05/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.