

FATROXIMIN, 7.5mg/g, Intrauterinní a vaginální emulze

Autorisiert

- Rifaximin

Product identification

Name des Arzneimittels:

FATROXIMIN, 7.5mg/g, Intrauterinní a vaginální emulze

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Kuh

Stute

Art der Anwendung:

vaginale Anwendung

intrauterine Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

7.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:
vaginale Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

intrauterine Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QG51AA06

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/09/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/843/97-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/05/2013

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

Documents

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.