

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Zugelassen

- Rifaximin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.10 gram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh

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

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

QJ51XX01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

24/02/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

65434/14-09-2012/K-0036502

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.