

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός,
για αγελάδες, βουβάλες και
φορβάδες που δεν προορίζονται
για ανθρώπινη κατανάλωση

Zugelassen

- Rifaximin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

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

Stute

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.30 gram(s) / 1.00 Pessary

Darreichungsform:

Vaginalzäpfchen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Φοράδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milch. 0 Stunde

-

Buffalo (female)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

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

QG51AA06

Abgaberegung:

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

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:

16/01/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

65433/14-09-2012/K-0036501

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/10/2016

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