

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Zugelassen

ενδομήτριος αφρός για αγελάδες
και φοράδες που δεν
προορίζονται για ανθρώπινη
κατανάλωση

- Rifaximin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγελάδες και φοράδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh

Stute

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Schaum zur intrauterinen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intrauterine Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Φορβάδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milch. no withdrawal period

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

QD06AX11

Abgaberegulung:

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:

24/02/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

65432/14-09-2012/K-0036503

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/10/2016

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