

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Autorisiert

- Rifaximin

Product identification

Name des Arzneimittels:

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

7.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Schaum zur intrauterinen Anwendung

Withdrawal period by route of administration:**intrauterine Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

- Milk. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

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

QG51AA06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

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:

4/12/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

50871

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/03/2014

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100238>