

FATROXIMIN pessari effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

Autorisiert

- Rifaximin

Product identification

Name des Arzneimittels:

FATROXIMIN pessari effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Pessary

Darreichungsform:

Vaginalzäpfchen

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• **Kuh**

- Milk. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Buffalo (female)**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milk. 72 hour

• **Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion**

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:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

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:

16/10/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

100077

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/2002

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097113>