

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Zugelassen

- Rifaximin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

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:

vaginale Anwendung

intrauterine Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette zur intrauterinen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

vaginale Anwendung:

•

Kuh

- Milch. 0 Tag Milk: zero hours.

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offal: zero days.

•

Buffalo (female)

- Milch. 0 Tag Milk: zero hours.

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offal: zero days.

•

Stute

- Milch. 0 Tag Milk: zero hours.

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

intrauterine Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offal: zero days.

- Milch. 0 Tag Milk: zero hours.

•

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milch. 0 Tag
Milk: 0 hours.

•

Buffalo (female)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
Meat and offal: zero days.

- Milch. 0 Tag
Milk: zero hours.

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:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

23/12/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/0637/97-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/1997

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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