

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas ievadīšanai dzemdē govīm un ķēvēm

Údaraithe

- Rifaximin

Product identification

Ainm an chógais:

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas ievadīšanai dzemdē govīm un ķēvēm

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionútarach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Fial

Foirm chógaisíochta:

Cúr ionútarach

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionútarach:

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QG51AA06

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/07/2001

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Fatro S.p.A.

An t-údarás atá freagrach:

PVD

Uimhir údaraithe:

V/NRP/01/1371

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

5/07/2001

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Lipéadú

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023349>