

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

Údaraithe

- Rifaximin

Product identification

Ainm an chógais:

FATROXIMIN DRY COW, intramaminé suspensija

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](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionmhamach:

- **Cattle (cow)**

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51XX01

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](#)

Available in:

Lithuania

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

8/07/2006

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Fatro S.p.A.

An t-údarás atá freagrach:

State Food And Veterinary Service

Uimhir údaráithe:

LT/2/01/1284/001-002

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

8/07/2006

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

Documents

RV1284.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095799>