

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Údaraithe

- Rifaximin

Product identification

Ainm an chógaís:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

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 / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaísíochta:

Ungadh ionmhamach

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionmhamach:

• **Cattle (cow)**

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. no withdrawal period

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QD06AX11

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:

Greece

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

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](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Fatro S.p.A.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir údaráithe:

65434/14-09-2012/K-0036502

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

5/10/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097228>