

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000053282>

# Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

Odobreno

- Rifaximin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Fatroximin Dry Cow, 100 mg/5ml intramammaarsalv kinnislehmadele

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramamarno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

**Farmaceutski oblik:**

Intramamarna mast

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramamarno:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 0 day      Mitte tarvitada ravitud loomade udarat inimtoiduks.

- Milk. 0 day

0 päeva, kui kinnisperiood on pikem kui 42 päeva; 15 lüpsikorda, kui kinnisperiood on lühem kui 42 päeva.

---

**Anatomo-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ51XX01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [estonski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

3/10/2002

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Fatro S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

State Agency Of Medicines

---

**Broj odobrenja:**

1110

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

3/10/2002

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.