

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000060250>

Fatroximin, 100 mg/13,4g,
intrauteriinvahit hobustele, kelle
liha ei tarvitata inimitoiduks ja
veistele

Odobreno

- Rifaximin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahit hobustele, kelle liha ei tarvitata inimitoiduks ja veistele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

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

Put aplikacije:

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 13.40 gram

Farmaceutski oblik:

Intrauterina pjena

Karencija prema putu aplikacije:

Intrauterino:

-

Horse (non food-producing)

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada märadele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 sat
Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

Anatomo-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG51AA06

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:

1107

Datum promjene statusa odobrenja:

3/10/2002

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.