

FATROXIMIN, gimdos putos

Ovlašten

- Rifaximin

Product identification

Naziv VMP-a:

FATROXIMIN, gimdos putos

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intrauterino

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
0.10 gram / 1.00 Spremnik

Farmaceutski oblik:

Intrauterina pjena

Withdrawal period by route of administration:**Intrauterino:**

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QG51AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Lithuania

Opis paketa:

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

8/07/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Fatro S.p.A.

Odgovorno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

LT/2/01/1283/001

Datum promjene statusa odobrenja:

8/07/2006

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

Documents

RV1283.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095812>