

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Odobreno

- Rifaximin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

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 slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski Norwegian

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

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
0.30 gram / 1.00 Vagitorij

Farmaceutski oblik:

Vagitorij

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

Φοράδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. 0 sat

-

Buffalo (female)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD06AX11

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](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Greece

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/01/1989

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

65433/14-09-2012/K-0036501

Datum promjene statusa odobrenja:

5/10/2016

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