

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Odobreno

ενδομήτριος αφρός για αγελάδες
και φοράδες που δεν προορίζονται
για ανθρώπινη κατανάλωση

- Rifaximin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγελάδες και φοράδες 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](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
0.75 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Intrauterina pjena

Karencija prema putu aplikacije:

Intrauterino:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. no withdrawal period

Φορβάδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. no withdrawal period

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:

24/02/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

65432/14-09-2012/K-0036503

Datum promjene statusa odobrenja:

5/10/2016

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