

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Odobreno

- Rifaximin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

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

7.50 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Intrauterina pjena

Karencija prema putu aplikacije:

Intrauterino:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

- Milk. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

-

Horse

- Meat and offal. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

Anatomsko-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 češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Portugal

Opis paketa:

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

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:

4/12/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

50871

Datum promjene statusa odobrenja:

1/03/2014

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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