

FATROXIMIN 100 mg / 13,4 g intrauterin emulzió szarvasmarhák és lovak részére A.U.V.

Felhatalmazott

- Rifaximin

Product identification

Készítmény neve:

FATROXIMIN 100 mg / 13,4 g intrauterin emulzió szarvasmarhák és lovak részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha
ló

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
7.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Intrauterin szuszpenzió

Withdrawal period by route of administration:**Intrauterin alkalmazás:**

- **szarvasmarha**

- Milk. 0 year

- Meat and offal. 0 day

- **ló**

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG51AA06

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

13,4 g alumínium aeroszolos palack, belső védő epoxi-fenol gyantával bevonva, polipropilén merülő csővel ellátott szeleppel lezárva, kartondobozban. A csomagolás további részei: egyszer használatos LDPE szóró egység, PVC csatlakozó és eldobható PE kesztyű. Csomag mérete: Doboz, 6 db 13,4 g-os aeroszolos palackkal, 6 db szóró egységgel, 6 db csatlakozóval és 6 db eldobható kesztyűvel.

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/02/2022

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085291>