

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Felhatalmazott

- Rifaximin

Product identification

Készítmény neve:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális kenőcs

Withdrawal period by route of administration:

Intramammalis alkalmazás:

• **tehén**

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. no withdrawal period

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD06AX11

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](#)

Available in:

Greece

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

65434/14-09-2012/K-0036502

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/10/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097228>