

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Engedélyezett

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

- Rifaximin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγελάδες και φοράδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

tehén  
kanca

### **Alkalmazás módja:**

Intrauterin alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intrauterin alkalmazás:

- 

#### tehén

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD06AX11

---

### Rendelhetőség:

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

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

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

---

### Elérhető:

Greece

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

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

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Fatro S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

24/02/1991

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

**Engedély száma:**

65432/14-09-2012/K-0036503

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

5/10/2016

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat