

# FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Engedélyezett

- Rifaximin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

tehén

nőstény bivaly

kanca

---

**Alkalmazás módja:**

Vaginalis alkalmazás

Intrauterin alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

## Gyógyszerforma:

Méhtabletta

---

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Vaginalis alkalmazás:

•

#### **tehén**

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

•

#### **nőstény bivaly**

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

•

#### **kanca**

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

### Intrauterin alkalmazás:

•

#### **tehén**

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

•

#### **kanca**

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 day Milk: 0 hours.

•

### **nőstény bivaly**

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

---

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

QG51AA06

---

### **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:**

Slovakia

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Fatro S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/12/1997

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/0637/97-S

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/12/1997

---

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

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.