

# Fatroximin 100 mg/13,4 g putas intrauterīnai lietošanai govīm un ķēvēm

Heimilað

- Rifaximin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Fatroximin 100 mg/13,4 g putas intrauterīnai lietošanai govīm un ķēvēm

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur (meri)

Nautgripir (kýr)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í leg

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

### Lyfjaform:

Legfroða

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í leg:**

•

**Hestur (meri)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

**Nautgripir (kýr)**

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QG51AA06

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Lettland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í lettneska

---

**Aðrar upplýsingar**

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Fatro S.p.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

5/07/2001

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Fatro S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V/NRP/01/1371

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/07/2001

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.