

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Viðurkennt

- Rifaximin

Product identification

Heiti lyfs:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (kýr)

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í spena:**

- Nautgripir (kýr)

- Mjólk. no withdrawal period

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

ATC flokkun (dýrallyf):

QD06AX11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Grikkland

Available in:

Grikkland

Áletrun:

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Aðeins í boði í Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

65434/14-09-2012/K-0036502

Dagsetning leyfisbreytingar:

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>