

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000062487>

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Registruotas

- Rifaximin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kumelė

Buivolė

Karvė

Naudojimo būdas:

Vartoti į makštį

Vartoti į gimdos ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Gimdos tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti į makštį:**

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Buivolė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Vartoti į gimdos ertmę:

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Buivolė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG51AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

19/09/1997

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/841/97-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/05/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.