

FATROXIMIN 100 mg / 13,4 g intrauterin emulzió szarvasmarhák és lovak részére A.U.V.

Atļautas

- Rifaximin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

FATROXIMIN 100 mg / 13,4 g intrauterin emulzió szarvasmarhák és lovak részére A.U.V.

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops
Zirgs

Lietošanas veids:

intrauterīnai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
100.00 miligrams(i) / 1.00 Pudele

Farmaceitiskā forma:

Intrauterīnā suspensija

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intrauterīnai lietošanai:**

-

Liellops

- Piens. 0 gads
 - Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QG51AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/02/2022

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/02/2022

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.