

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Atļautas

- Rifaximin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs)

Bizons (sievišķās kārtas)

Zirgs (ķēve)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
0.30 grams(i) / 1.00 Pesārijs

Farmaceutiskā forma:

Pesārijs

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: ievadīšanai tesmenī:

-

Liellops (govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Φοράδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. 0 stunda

-

Bizons (sievišķās kārtas)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Milk. 0 stunda

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) 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](#)

Pieejams:

Greece

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Portuguese](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/01/1989

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

65433/14-09-2012/K-0036501

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/10/2016

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet