

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Atļautas

- Rifaximin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs)

Zirgs (ķēve)

Lietošanas veids:

intrauterīnai lietošanai

vaginālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.50 miligrams(i) / 1.00 Konteiners

Farmaceutiskā forma:

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

•

Liellops (govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Meat and offal: zero days.

- Piens. 0 diena Milk: 0 hours.

•

Zirgs (ķēve)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Piens. 0 diena Milk: zero hours

vaginālai lietošanai:

•

Liellops (govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena Meat and offal: zero days.

- Piens. 0 diena Milk: zero hours.

•

Zirgs (ķēve)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Piens. 0 diena Milk: zero hours.

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](#)

Pieejams:

Slovakia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

23/12/1997

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/0636/97-S

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/12/1997

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

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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