

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Awtorizzat

ενδομήτριος αφρός για αγελάδες
και φοράδες που δεν
προορίζονται για ανθρώπινη
κατανάλωση

- Rifaximin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγελάδες και φοράδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi Ingliz

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġo l-utru

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Irlandiż Kroat Taljan Latvjan Litwan Olandiż Pollakk Portugiż Rumen Slovakk Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġo l-utru:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. no withdrawal period

Φορβάδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. no withdrawal period

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD06AX11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Fatro S.p.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

24/02/1991

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Fatro S.p.A.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

65432/14-09-2012/K-0036503

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/10/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet