

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

Autorisert

- Rifaximin

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ku
bøffelu
hoppe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

0.30 gram / 1.00 Vagitorie

Legemiddelform:

Vagitorie

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

• **ku**

- Slakt. 0 dag

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

- Milk. 0 time

• **bøffelku**

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

• **hoppe**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD06AX11

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Available in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Greek

Tilgjengelig bare i Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/01/1989

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

65433/14-09-2012/K-0036501

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/10/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097229>