

FATROXIMIN, 7.5mg/g, Intrauterinní a vaginální emulze

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FATROXIMIN, 7.5mg/g, Intrauterinní a vaginální emulze

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Merries

Toedieningsweg:

Vaginaal gebruik

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Vaginaal gebruik:

•

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Merries

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Intra-uterien gebruik:

•

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Merries

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

19/09/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/843/97-C

Datum toelatingswijziging:

23/05/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.