

# 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](http://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.