

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

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Buffelkoeien

Merries

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.30 gram(s) / 1.00 Ovule

Farmaceutische vorm:

Ovule

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day

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

- Milk. 0 hour

-

Buffelkoeien

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

65433/14-09-2012/K-0036501

Datum toelatingswijziging:

5/10/2016

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