

Fatroximin 75 mg/g óvulo para bovinos e equinos

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fatroximin 75 mg/g óvulo para bovinos e equinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intra-uterien gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

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:Portugal

Beschikbaar in:Portugal

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Portugees](#)Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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:

4/12/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

50872

Datum toelatingswijziging:

1/10/2014

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

Documenten

Combined File of all Documents

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