

FATROXIMIN 100 mg/13,4 g schiuma endouterina per bovine e cavalle non destinate alla produzione di alimenti per il consumo umano

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FATROXIMIN 100 mg/13,4 g schiuma endouterina per bovine e cavalle non destinate alla produzione di alimenti per il consumo umano

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Koeien

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 Cilinder

Farmaceutische vorm:

Schuim voor intra-uterien gebruik

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

-

Koeien

- Milk. 0 day
 - 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:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Italiaans

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:

20/06/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

100077

Datum toelatingswijziging:

16/10/2007

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.