

# FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Toegelaten

- Rifaximin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Koeien

Buffelkoeien

Merries

---

**Toedieningsweg:**

Vaginaal gebruik

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:****Vaginaal gebruik:**

- 

**Koeien**

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- 

**Buffelkoeien**

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- 

**Merries**

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

**Intra-uterien gebruik:**

- 

**Koeien**

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- 

**Merries**

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 day Milk: 0 hours.

•

### **Buffelkoeien**

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

---

### **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:**

Slowakije

---

### **Beschikbaar in:**

Slowakije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## **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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/12/1997

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/0637/97-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/12/1997

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.