

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Toegelaten

- Rifaximin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Koeien

Merries

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Vaginaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.50 milligram(s) / 1.00 Container

Farmaceutische vorm:

Schuim voor intra-uterien gebruik

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

-

Koeien

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

- Milk. 0 day Milk: 0 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: zero hours

Vaginaal 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: 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](#)

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:

96/0636/97-S

Datum toelatingswijziging:

23/12/1997

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.