

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

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

bøffeluk

hoppe

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.30 gram / 1.00 Vagitorie

Legemiddelform:

Vagitorie

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag

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

- Milk. 0 time

-

bøffelku

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD06AX11

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/01/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

65433/14-09-2012/K-0036501

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/10/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet