

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

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 Sylinder, beholder

Legemiddelform:

Intrauterinskum

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

ku

- Melk. 0 dag
 - Slakt. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/06/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

100077

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/10/2007

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.