

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putojančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Autorizat

- Rifaximin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putojančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)
Bivol (femelă)
Cal (lapă)
Porc (scroafă)
Oaie (oaie)
Capră (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
300.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat intrauterin

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intrauterină:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bivol (femelă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

8/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/01/1282/001-002

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

RV1282.pdf