

Fatroximin, 100 mg/13,4g,
intrauteriinvahť hobustele, kelle
liha ei tarvitata inimtoiduks ja
veistele

Oprávněný

- Rifaximin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahť hobustele, kelle liha ei tarvitata inimtoiduks ja veistele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intrauterinné použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Lieková forma:

Intrauterinná pena

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intrauterinné použitie:

-

Horse (non food-producing)

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada märadele, kelle liha, söödavaid kudesid ja piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour
Piim: 0 tundi (0 lüpsi).

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG51AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Estónsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

3/10/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1107

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/10/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.