

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Oprávnený

- Rifaximin

Product identification

Názov lieku:

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Vaginálne použitie

Intrauterinné použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English
300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Intrauterinná tableta

Withdrawal period by route of administration:

Vaginálne použitie:

• **Horse (mare)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívať u koní, jejichž maso a mlieko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívať u koní, jejichž maso a mlieko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• **Buffalo (female)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intrauterinné použitie:

• **Horse (mare)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívať u koní, jejichž maso a mlieko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívať u koní, jejichž maso a mlieko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• **Buffalo (female)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG51AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/09/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Číslo registrácie:

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/09/1997

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.