

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Oprávněný

- Rifaximin

Product identification

Názov lieku:

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Fatrox 20 mg/ml Pommade intramammaire

Fatrox 20 mg/ml Salbe zur intramammären Anwendung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Intramamálna masť

Withdrawal period by route of administration:**Intramamálne použitie:****• Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Milk. no withdrawal period

Dry period of less than 4 weeks: 11 days (22 milkings); Dry period longer than 4 weeks: 0 hours

- Meat and offal. no withdrawal period 0 hours

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51XX01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Available in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

22/02/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

FAMHP

Číslo registrácie:

BE-V200681

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/02/1999

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086203>