

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσός, για αελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Oprávněný

- Rifaximin

Product identification

Názov lieku:

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσός, για αελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

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](#) [Slovenian](#) [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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.30 gram(s) / 1.00 Vaginálna guľôčka

Lieková forma:

Vaginálna guľôčka; Vaginálny čapík

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

• Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

Φοράδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. 0 hour

• Buffalo (female)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

• Horse (mare)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD06AX11

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Available in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/01/1989

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

65433/14-09-2012/K-0036501

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/10/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097229>