

Fatroximin, 100 mg/13,4g,
intrauteriinvahit hobuste, kelle
liha ei tarvitata inimitoiduks ja
veistele

Ima
dovoljenje za
promet

- Rifaximin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Fatroximin, 100 mg/13,4g, intrauteriinvahit hobuste, kelle liha ei tarvitata inimitoiduks ja veistele

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

Intrauterina uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
100.00 milligram(s) / 13.40 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Intrauterina pena

Karenca glede na pot uporabe:

Intrauterina uporaba:

-

Horse (non food-producing)

- Milk. no withdrawal period

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

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QG51AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v Estonian

Dodatne informacije**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English Italian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/10/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1107

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/10/2002

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.