

FATROXIMIN, 0,75g/100g  
ενδομήτριος αφρός για  
αγελάδες και φοράδες που δεν  
προορίζονται για ανθρώπινη  
κατανάλωση

Ima  
dovoljenje  
za promet

- Rifaximin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγελάδες και φοράδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

krava

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

### Pot uporabe:

Intrauterina uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

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

---

### **Farmaceutska oblika:**

Intrauterina pena

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intrauterina uporaba:**

- 

#### **krava**

- Meat and offal. no withdrawal period

Φορβάδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. no withdrawal period

---

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

QD06AX11

---

### **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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Na voljo v:**

Greece

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

24/02/1991

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

### **Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

65432/14-09-2012/K-0036503

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/10/2016

---

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