

# Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Ima dovoljenje  
za promet

- Rifaximin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

### Farmaceutska oblika:

Intramamarno mazilo

**Karenca glede na pot uporabe:****Intramamarno dajanje:**

- 

**Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 0 day

Não utilizar a carne do ubere para consumo humano. Leite: Zero dias após o parto quando o período de secagem é igual ou superior a 35 dias, 35 dias após o tratamento quando o período de secagem é inferior a 35 dias

---

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

QJ51XX01

---

**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:**

Portugal

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

---

## 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:**

4/12/1992

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

50870

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

27/02/2014

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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