

# FATROXIMIN pessar effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

Ima  
dovoljenje  
za promet

- Rifaximin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

FATROXIMIN pessar effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

krava

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

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:

Intramamarno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Vaginalna globula

---

### **Farmacevtska oblika:**

Vaginalna globula

---

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

#### **Intramamarno dajanje:**

- 

#### **krava**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Buffalo (female)**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 72 hour
- 

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

---

**Na voljo v:**

Italy

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## 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:**

16/10/1987

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

100077

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

16/10/2002

---

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.