

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031171>

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Ima dovoljenje za
promet

- Rifaximin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

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:

Vaginalna uporaba

Intrauterina uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

intrauterina tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Vaginalna uporaba:

•

krava

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

•

Buffalo (female)

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

•

Horse (mare)

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

Intrauterina uporaba:

•

krava

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 day Milk: 0 hours.

•

Buffalo (female)

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

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:

Slovakia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/12/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

96/0637/97-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/12/1997

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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