

# 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

---

**Farmaceutska 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](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.