

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Auktoriserad

- Rifaximin

Product identification

Läkemedlets namn:

Fatroximin, 300mg, Intrauterinní tableta

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst (sto)

Buffel (hondjur)

Nöt (ko)

Administreringsväg:

Vaginal användning

Intrauterin användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Intrauterin tablett

Withdrawal period by route of administration:

Vaginal användning:

-

Häst (sto)

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Buffel (hondjur)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Intrauterin användning:

-

Häst (sto)

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Buffel (hondjur)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG51AA06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/09/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

96/841/97-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/05/2013

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.