

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putošančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Godkänd

- Rifaximin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putošančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Buffel (hondjur)

Häst (sto)

Svin (sugga)

Får (tacka)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intrauterin användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Intrauterin tablett

Karenstid per administreringsväg:

Intrauterin användning:

-

Nöt (ko)

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

-

Buffel (hondjur)

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

-

Häst (sto)

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

-

Svin (sugga)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får (tacka)

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

-

Goat (adult female)

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG51AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

8/07/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/01/1282/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/03/2025

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

RV1282.pdf