

File downloaded on 2026-06-10

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

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Godkänd

- Rifaximin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FATROXIMIN 300 mg intrauterinné tablety

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Buffel (hondjur)

Häst (sto)

Administreringsväg:

Vaginal användning

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:**Vaginal användning:**

-

Nöt (ko)

- Milk. 0 dygn Milk: zero hours.

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

-

Buffel (hondjur)

- Milk. 0 dygn Milk: zero hours.

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

-

Häst (sto)

- Milk. 0 dygn Milk: zero hours.

- Meat and offal. 0 dygn

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

Intrauterin användning:

-

Nöt (ko)

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

- Milk. 0 dygn Milk: zero hours.

-

Häst (sto)

- Meat and offal. 0 dygn

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

- Milk. 0 dygn
Milk: 0 hours.

•

Buffel (hondjur)

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

- Milk. 0 dygn
Milk: zero hours.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG51AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

23/12/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/0637/97-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/12/1997

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.