

# FATROX 100 MG / 5 ML SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

Autoriseret

- Rifaximin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

FATROX 100 MG / 5 ML SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

### Lægemiddelform:

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramammær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag En l'absence de LMR, ne pas consommer la mamelle.

- Milk. 35 dag

35 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- Milk. 0 dag

zéro jour après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51XX01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

12/12/1995

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/1752658 8/1995

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

12/12/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.