

# FATROXIMIN D.C., 100mg, Intramamární mast

Autorizado

- Rifaximin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

FATROXIMIN D.C., 100mg, Intramamární mast

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en secado

Búfalas

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en secado**

- Meat and offal. no withdrawal period

Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,

- Milk. 35 Días V případě, že délka zaprahlosti je kratší než 35 dnů

- 

**Búfalas**

- Meat and offal. no withdrawal period

Vemeno musí být vyloučeno z lidské spotřeby.,

- Milk. 35 Días V případě, že délka zaprahlosti je kratší než 35 dnů

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51XX01

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

República Checa

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/09/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/842/97-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/05/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.