

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fatrox 20 mg/ml Zalf voor intramammair gebruik

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en secado

- Milk. no withdrawal period

Dry period of less than 4 weeks: 11 days (22 milkings); Dry period longer than 4 weeks: 0 hours

- Meat and offal. 0 Día

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

QJ51XX01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Disponibile en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile 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:

22/02/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V200681

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/05/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.