

# 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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