

Fatroximin gimdos putos karvèms ir kumelèms

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fatroximin gimdos putos karvèms ir kumelèms

Principio activo:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Vacas

Yeguas

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Envase

Forma farmacéutica:

Espuma intrauterina

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QG51AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lituano](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/07/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/01/1283/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/07/2006

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1283.pdf