

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putošančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fatroximin, 300 mg/4,0 g, putošančios gimdos tabletės karvėms, buivolėms, kumelėms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Búfalas

Yeguas

Cerdas adultas

Ovejas

Cabras

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido intrauterino

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Búfalas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QG51AA06

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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [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/2/01/1282/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/03/2025

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

RV1282.pdf