

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Autorizado

- Rifaximin

Product identification

Nombre del medicamento:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramamaria:**

- **Vacas**

- Milk. no withdrawal period

- Meat and offal. no withdrawal period

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD06AX11

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Available in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

65434/14-09-2012/K-0036502

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/10/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097228>