

FATROXIMIN pessari effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FATROXIMIN pessari effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Búfalas

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Óvulo

Forma farmacéutica:

Óvulo

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Búfalas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 72 Hora(s)

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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

16/10/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100077

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/10/2002

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.