

# Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Autorizado

- Rifaximin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

### **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](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Pienam pirmajā slaukšanas reizē: Nulle stundas. Dzīvnieku realizējot gaļā, tescens audus nelietot cilvēku uzturā. Nav paredzēts lietošani laktējošiem dzīvniekiem.

---

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

QJ51XX01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Disponible en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/07/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/01/1372

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/07/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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