FATROX 100 MG / 5 ML SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT



Rifaximin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FATROX 100 MG / 5 ML SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

Bovins

- Viande et abats. 0 day En l'absence de LMR, ne pas consommer la mamelle.
- Lait. 35 day

35 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- Lait. 0 day

zéro jour après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51XX01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 seringues intramammaires et de 4 serviettes nettoyantes

Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 120 serviettes nettoyantes

Boîte de 15 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 60 serviettes nettoyantes

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 24 serviettes nettoyantes

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 12 serviettes nettoyantes

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 8 serviettes nettoyantes

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1752658 8/1995

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents	
Résumé des caractéristiques du produit	
Notice du conditionnement et étiquetage	

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040041