

Fatroximin gimdos putos karvèms ir kumelèms

Autorisé

- Rifaximin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fatroximin gimdos putos karvèms ir kumelèms

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Cheval (jument)

Voie d'administration:

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Récipient

Forme pharmaceutique:

Mousse intra-utérine

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intra-utérine:**

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

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

QG51AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/07/2006

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/01/1283/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2025

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.