

# FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Autorisé

- Rifaximin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovin (vache)

**Voie d'administration:**

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
0.10 gram(s) / 1.00 Seringue

**Forme pharmaceutique:**

Pommade intramammaire

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache)**

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

---

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

QJ51XX01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/02/1991

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

65434/14-09-2012/K-0036502

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/06/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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