

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός,  
για αγελάδες, βουβάλες και  
φορβάδες που δεν προορίζονται για  
ανθρώπινη κατανάλωση

Autorisé

- Rifaximin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

FATROXIMIN 300 mg/4g πεσσός, για αγελάδες, βουβάλες και φορβάδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Buffle (femelle)

Cheval (jument)

### **Voie d'administration:**

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

0.30 gram(s) / 1.00 Ovule

---

### **Forme pharmaceutique:**

Ovule

---

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

#### **Voie intramammaire:**

•

##### **Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 day

Φοράδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Lait. 0 hour

•

##### **Buffle (femelle)**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

---

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

QD06AX11

---

### **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](#)

---

## 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:**

16/01/1989

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

65433/14-09-2012/K-0036501

---

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

5/10/2016

---

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