

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