

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Autorisé

ενδομήτριος αφρός για αγελάδες
και φοράδες που δεν προορίζονται
για ανθρώπινη κατανάλωση

- Rifaximin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγελάδες και φοράδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

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](#)
0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Mousse intra-utérine

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intra-utérine:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. no withdrawal period

Φορβάδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Lait. no withdrawal period

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:

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:

65432/14-09-2012/K-0036503

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