

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Autorisé

- Rifaximin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FATROXIMIN 7,5 mg/ml emulsão intra-uterina para bovinos e equinos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie intra-utérine

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

7.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Mousse intra-utérine

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intra-utérine:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

- Lait. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day Carne e vísceras: zero dias Leite: zero dias

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

QG51AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/12/1992

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

50871

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/03/2014

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.