

# FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

Autorisé

- Rifaximin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache)

Buffle (femelle)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion intramammaire

---

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

- 

**Bovin (vache)**

- Lait. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Viande et abats. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- 

**Buffle (femelle)**

- Lait. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Viande et abats. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

---

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

QJ51XX01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## 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:**

16/10/1987

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

100077

---

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

16/10/2007

---

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