

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Autorizzato

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

- Rifaximin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso intrauterino

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.75 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Schiuma intrauterina

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intrauterino:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD06AX11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/02/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

65432/14-09-2012/K-0036503

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/10/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet