

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

Autorizzato

- Rifaximin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Bufalo (bufala)

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

•

**Bovini (vacca)**

- latte. 0 giorno

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- carni e frattaglie. 0 giorno

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

•

**Bufalo (bufala)**

- latte. 0 giorno

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- carni e frattaglie. 0 giorno

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

---

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

QJ51XX01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Astuccio da 60 siringhe intramammarie "Twinsert" in polietilene da 5 ml

Astuccio da 12 siringhe intramammarie "Twinsert" in polietilene da 5 ml  
Astuccio da 4 siringhe intramammarie "Twinsert" in polietilene da 5 ml

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/10/1987

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

100077

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/10/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti