

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna masť

Autorizzato

- Rifaximin

Product identification

Denominazione del medicinale:

FATROXIMIN D.C. 100 mg/5 ml intramamálna masť

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Bufalo (bufala)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- latte. 0 giorno

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

-

Bufalo (bufala)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Meat and offal: without withdrawal period, The udder must be excluded from human consumption.

- latte. 0 giorno

Milk: 0 days after calving if the length of dry standing is equal to or longer than 35 days. 35 days after administration if the duration of dry standing is less than 35 days.

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

QJ51XX01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/1997

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/0638/97-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/12/1997

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031814>