

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

Igaliotas

- Rifaximin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Buivolė

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

• **Karvė**

- Milk. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Meat and offal. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

• **Buivolė**

- Milk. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Meat and offal. 0 day

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51XX01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/10/1987

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

100077

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/10/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097111>