

Fatroximin DC 100 mg - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizado

- Rifaximin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Fatroximin DC 100 mg - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 0 dia

1 Euterinjektor (100 mg Rifaximin) pro Euterviertel, einmalig in alle 4 Euterviertel

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51XX01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/12/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00374

Data da alteração do estado de autorização:

29/12/1998

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.