

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Autorizado

- Rifaximin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FATROXIMIN dry cow, 100 mg/5 ml intramammary ointment for cows and buffalo cows

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

-

Buffalo

- Milk. 0 hora

Mhδέν ώρες (mhδέν αρμέγματα) μετά τον τοκετό, εάν η περίοδος ξηρασίας είναι ίση ή μεγαλύτερη από 49 ημέρες, 49 ημέρες μετά τη θεραπεία εάν η περίοδος ξηρασίας είναι μικρότερη από 49 ημέρες.

- Meat and offal. 0 dia

Να μην χρησιμοποιούνται οι μαστοί των ζώων που υποβάλλονται σε θεραπεία για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51XX01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Disponibilidade:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

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:

30/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00078V

Data da alteração do estado de autorização:

12/05/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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