

FATROXIMIN, 0,75g/100g

Autorizado

ενδομήτριος αφρός για αγγελάδες
και φοράδες που δεν
προορίζονται για ανθρώπινη
κατανάλωση

- Rifaximin

Product identification

Nome do medicamento:

FATROXIMIN, 0,75g/100g ενδομήτριος αφρός για αγγελάδες και φοράδες που δεν προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
0.75 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Espuma intrauterina

Withdrawal period by route of administration:

Via intrauterina:

• Cattle (cow)

- Meat and offal. no withdrawal period

Φορβάδες: Να μη χορηγείται σε φορβάδες που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

- Milk. no withdrawal period

• Horse (mare)

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD06AX11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Available in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Greek

Disponível apenas em Greek

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

65432/14-09-2012/K-0036503

Data de alteração do estado de autorização:

5/10/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097230>