

# Fatroximin 20 mg/ml pomada intramamária para bovinos

Autorizado

- Rifaximin

## Product identification

**Nome do medicamento:**

Fatroximin 20 mg/ml pomada intramamária para bovinos

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramamária

---

## Product details

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)  
100.00 milligram(s) / 5.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pomada intramamária

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intramamária:****• Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 0 dia

Não utilizar a carne do ubere para consumo humano. Leite: Zero dias após o parto quando o período de secagem é igual ou superior a 35 dias, 35 dias após o tratamento quando o período de secagem é inferior a 35 dias

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51XX01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponível em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Injetor intramamário com êmbolo, em polietileno serigrafadas e com 5 ml de capacidade. Caixa com 12 injetores intramamários de 5 ml.

Injetor intramamário com êmbolo, em polietileno serigrafadas e com 5 ml de capacidade Caixa com 4 injetores intramamários de 5 ml.

---

## Additional information

**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](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Fatro S.p.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

4/12/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

50870

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

27/02/2014

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097817>