

# Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

Autorizado

- Rifaximin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Fatroximin 20 mg/ml pomada instramamária para bovinos

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [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 (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:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

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.

---

## 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](#)

---

**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 da 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)

## Documentos

Combined File of all Documents