

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Autorizat

- Rifaximin

Product identification

Denumirea medicamentului:

FATROXIMIN, ενδομαστική αλοιφή

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Withdrawal period by route of administration:

-:

- **Bovine (vacă)**

- Lapte. no withdrawal period

- Carne și organe. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AX11

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/02/1991

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

65434/14-09-2012/K-0036502

Data modificării statusului autorizației:

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/600000097228>