

## FATROXIMIN, 0,75g/100g

Autorizat

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

- Rifaximin

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

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

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine (vacă)

Cal (lapă)

**Calea de administrare:**

Administrare intrauterină

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
0.75 gram(e) / 100.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Spumă intrauterină

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intrauterină:**

•

**Bovine (vacă)**

- Carne și organe. no withdrawal period

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

- Lapte. no withdrawal period

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD06AX11

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Greece

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/02/1991

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

65432/14-09-2012/K-0036503

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/10/2016

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)