

# FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

Autorizat

- Rifaximin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FATROXIMIN endomammario asciutta 100 mg/5 ml pomata intramammaria per bovine e bufale

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă)  
Bivol (femelă)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

**Forma farmaceutică:**

Emulsie intramamară

---

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

-:

•

**Bovine (vacă)**

- Lapte. 0 zi

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Carne și organe. 0 zi

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

•

**Bivol (femelă)**

- Lapte. 0 zi

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

- Carne și organe. 0 zi

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati

---

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

QJ51XX01

---

**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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

16/10/1987

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

### **Numărul autorizației:**

100077

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

16/10/2007

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.