

# FATROXIMIN pessari effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

Autorizat

- Rifaximin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

FATROXIMIN pessari effervescenti, per bovine, bufale, e cavalle non destinate alla macellazione per il consumo umano

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine (vacă)

Bivol (femelă)

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

### **Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
300.00 miligram(e) / 1.00 Pessary

---

### Forma farmaceutică:

Ovul

---

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

-:

- 

#### **Bovine (vacă)**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Bivol (femelă)**

- Carne și organe. 0 zi
  - Lapte. 72 oră
- 

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

QG51AA06

---

### 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:

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Suedează](#)

[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:**

16/10/2002

---

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.