

# Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Autorizat

- Rifaximin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Fatroximin Dry Cow 100mg/5ml suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine (vacă în repaus mamar)

### **Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

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

-:

•

**Bovine (vacă în repaus mamar)**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Pienam pirmajā slaukšanas reizē: Nulle stundas. Dzīvnieku realizējot gaļā, tesmens audus nelietot cilvēku uzturā. Nav paredzēts lietošani laktējošiem dzīvniekiem.

---

**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](#)

---

**Disponibil în:**

Latvia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/07/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/01/1372

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/07/2001

---

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.