

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Registrováno

- Rifaximin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Cesta podání:

Vaginální podání

Intrauterinní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

Léková forma:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Vaginální podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Intrauterinní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG51AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

20/06/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

1020

Datum změny stavu registrace:

20/06/2000

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.