

# FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Autoriseret

- Rifaximin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Ko

Hoppe

---

**Administrationsvej:**

Intrauterin anvendelse

Vaginal anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.50 milligram(s) / 1.00 Beholder

---

**Lægemiddelform:**

Intrauterint skum

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intrauterin anvendelse:**

- 

**Ko**

- Meat and offal. 0 dag Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 dag Milk: 0 hours.

- 

**Hoppe**

- Meat and offal. 0 dag

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 dag Milk: zero hours

**Vaginal anvendelse:**

- 

**Ko**

- Meat and offal. 0 dag Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 dag Milk: zero hours.

- 

**Hoppe**

- Meat and offal. 0 dag

Meat and offal: zero days. Do not use in mares whose meat is intended for human consumption.

- Milk. 0 dag Milk: zero hours.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QG51AA06

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Slovakia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

23/12/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/0636/97-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/12/1997

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.