

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía vaginal

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

0.75 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía vaginal:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Vía intrauterina:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG51AA06

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1020

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/06/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.