

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Yeguas

Vía de administración:

Vía intrauterina
Vía vaginal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.50 Miligramo(s) / 1.00 Envase

Forma farmacéutica:

Espuma intrauterina

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intrauterina:**

-

Vacas

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

- Milk. 0 Día Milk: 0 hours.

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

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

- Milk. 0 Día Milk: zero hours

Vía vaginal:

-

Vacas

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

- Milk. 0 Día Milk: zero hours.

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

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

- Milk. 0 Día Milk: zero hours.

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

QG51AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/0636/97-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/1997

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

Documentos

Combined File of all Documents

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