

File downloaded on 2026-06-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000057396>

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Odobreno

- Rifaximin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U rodnicu

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
0.75 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Karencija prema putu aplikacije:

U rodnicu:

•

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Intrauterino:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG51AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Poland

Opis paketa:

Dostupan samo u poljski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/06/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

1020

Datum promjene statusa odobrenja:

20/06/2000

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.