

# Fatroximin Intrauterine Foam

## 0,75 g/100 g Aerosol

Autorizzato

- Rifaximin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso vaginale  
Uso intrauterino

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
0.75 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso vaginale:**

•

**bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

**Uso intrauterino:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Cavallo**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG51AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/06/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1020

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/06/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.