

# FATROXIMIN, 7.5mg/g, Intrauterinní a vaginální emulze

Autorizzato

- Rifaximin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

FATROXIMIN, 7.5mg/g, Intrauterinní a vaginální emulze

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Cavallo (cavalla)

### Via di somministrazione:

Uso vaginale

Uso intrauterino

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

7.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Emulsione intrauterina

---

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

**Uso vaginale:**

- 

**Bovini (vacca)**

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

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- latte. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

**Uso intrauterino:**

- 

**Bovini (vacca)**

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

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- latte. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

**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:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## 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:**

19/09/1997

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/843/97-C

---

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

23/05/2013

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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