

# FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Autorizzato

- Rifaximin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Cavallo (cavalla)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intrauterino

Uso vaginale

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

100.50 milligrammo(i) / 1.00 Contenitore

---

**Forma farmaceutica:**

Schiuma intrauterina

---

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

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno Meat and offal: zero days.

- latte. 0 giorno Milk: 0 hours.

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

- latte. 0 giorno Milk: zero hours

**Uso vaginale:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno Meat and offal: zero days.

- latte. 0 giorno Milk: zero hours.

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

- latte. 0 giorno Milk: zero hours.

---

**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:**

Slovacchia

---

**Disponibile in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovak

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Fatro S.p.A.

---

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

23/12/1997

---

**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:**

96/0636/97-S

---

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

23/12/1997

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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