

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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