

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Awtorizzat

- Rifaximin

Product identification

Isem tal-mediċina:

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġo l-utru

Użu vaġinali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal ġo l-utru:****• Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• Horse**Użu vaġinali:****• Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Horse**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QG51AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/06/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Fatro S.p.A.

Awtorità responsabli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1020

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/06/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

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