

Fatroximin Intrauterine Foam

0,75 g/100 g Aerosol

Dopuszczony

- Rifaximin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Fatroximin Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dopochwowe

Podanie wewnątrzmaciczne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.75 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dopochwowe:

•

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Podanie wewnątrzmaciczne:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG51AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Pojemnik ciśnieniowy o pojemności 25 ml, zawierający 13,4 g produktu wykonany z aluminium z zaworem rozpylającym z LDPE, pudełko tekturowe zawiera 6 pojemników.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/06/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1020

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/06/2000

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta