

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

Dopuszczony

- Rifaximin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

---

### **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 wewnątrzmaciczne

Podanie dopochwowe

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.50 milligram(s) / 1.00 Pojemnik

---

### Postać farmaceutyczna:

Piana domaciczna

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie wewnątrzmaciczne:

- 

##### **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: 0 hours.

- 

##### **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 day

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

- Milk. 0 day Milk: zero hours

#### Podanie dopochwowe:

- 

##### **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day Meat and offal: zero days.

- Milk. 0 day Milk: zero hours.

- 

##### **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 day

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

- Milk. 0 day  
Milk: zero hours.

---

**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:**

Slovakia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

---

## Informacje dodatkowe

---

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Fatro S.p.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/12/1997

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Fatro S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/0636/97-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/12/1997

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.