

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Autorizado

- Rifaximin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FATROXIMIN 7,5 mg/ g intrauterinná a intravaginálna pena

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Uso vaginal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.50 miligrama(s) / 1.00 Recipiente

Forma farmacêutica:

Espuma intrauterina

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intrauterina:

-

Cattle (cow)

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

- Milk. 0 dia Milk: 0 hours.

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 dia

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

- Milk. 0 dia Milk: zero hours

Uso vaginal:

-

Cattle (cow)

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

- Milk. 0 dia Milk: zero hours.

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 dia

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

- Milk. 0 dia
Milk: zero hours.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG51AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/12/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/0636/97-S

Data da alteração do estado de autorização:

23/12/1997

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.