

File downloaded on 2026-06-05

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

Fatroximín Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

- Rifaximin

Oprávnenny

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Fatroximín Intrauterine Foam 0,75 g/100 g Aerosol

Účinná látka:

- Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

- Vaginálne použitie
- Intrauterinné použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)
0.75
gram(s)
/
100.00
gram(s)

Lieková forma:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

- Vaginálne použitie
 - 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.
- Intrauterinné použitie
 - 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.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QG51AA06

Právny stav dodávky:

- Dostupné len v [?esky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Po?sko

Dostupné v:

- Po?sko

Opis balenia:

- Dostupné len v [Po?sky](#)

?alšie informácie

Anglicky:

- Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

- 20/06/2000

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

- Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

- 1020

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 20/06/2000

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

Dokumenty

Informácie o produkte

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

Poľsky (PDF)

Publikované na: 26/04/2022

[Stiahnuť](#)

Príloha informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

Poľsky (PDF)

Publikované na: 26/04/2022

[Stiahnu?](#)