

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei,  
lahus veistele, hobusteले,  
lammastele, kitsedeले, sigadeले,  
küülikutele, koertele, kassidele.

Zugelassen

- Rifaximin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei, lahus veistele, hobusteले, lammastele, kitsedeले, sigadeले, küülikutele, koertele, kassidele.

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

Schaf

Ziege

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Hund

Katze

**Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Anwendung auf der Haut:**

- 

**Rind**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD06AX11

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

3/10/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1082

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/10/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.