

# FATROXIMIN TOPIC 2,94 mg/g kožný sprej, roztok

Εγκεκριμένο

- Rifaximin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

FATROXIMIN TOPIC 2,94 mg/g kožný sprej, roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Αίγα  
Χοίρος  
Άλογο  
Κουνέλι  
Σκύλος  
Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.94 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Δερματική χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

#### **Πρόβατο**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

#### **Αίγα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

#### **Χοίρος**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

#### **Άλογο**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

#### **Κουνέλι**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα Without withdrawal period

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QD06AX11

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Slovakia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

6/09/2001

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

96/074/01-S

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

6/09/2001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)