

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei,  
lahus veistele, hobustele,  
lammastele, kitsedele, sigadele,  
küülikutele, koertele, kassidele.

Εγκεκριμένο

- Rifaximin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei, lahus veistele, hobustele, lammastele, kitsedele, sigadele, küülikutele, koertele, kassidele.

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Άλογο  
Χοίρος  
Πρόβατο  
Αίγα  
Κουνέλι  
Σκύλος  
Γάτα

### Οδός χορήγησης:

## Λεπτομέρειες προϊόντος

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα

---

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

#### **Δερματική χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

## **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QD06AX11

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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 Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

---

## 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 Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/10/2002

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1082

---

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

3/10/2002

---

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)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.