

Fatroximin 500 mg/170 g uz
ādas lietojams aerosols,
šķīdums liellopiem, aitām,
kazām, cūkām, zirgiem,
trušiem, suņiem un kaķiem

Εξουσιοδοτημένο

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το
συγκεκριμένο προϊόν.

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Fatroximin 500 mg/170 g uz ādas lietojams aerosols, šķīdums liellopiem, aitām, kazām, cūkām, zirgiem, trušiem, suņiem un kaķiem

Δραστική ουσία:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Είδη ζώων:

Πρόβατο
Αίγα
Άλογο
Βοοειδή
Χοίρος
Κουνέλι
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Δερματική χρήση:

• Πρόβατο

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

• Αίγα

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

• Άλογο

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

• Βοοειδή

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

• Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Σκύλος

• Γάτα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QD06AX11

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Latvia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/07/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός άδειας:

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

5/07/2001

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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