

FATROXIMIN, odos purškalas

Εξουσιοδοτημένο

- Rifaximin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

FATROXIMIN, odos purškalas

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Κουνέλι

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.50 gram(s) / 170.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό εκνέφωμα, εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- 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 (ATCvet) κωδικός:
QD06AX11

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/07/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/01/1285/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

8/07/2006

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

RV1285.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095801>