

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

Autorizado

- Rifaximin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Porcino
Ovino
Caprino
Conejos
Perros
Gatos

Vía de administración:

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD06AX11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/10/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1082

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/10/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.