

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei,
lahus veistele, hobusteale,
lammastele, kitsedeale, sigadele,
küülikutele, koertele, kassidele.

Engedélyezett

- Rifaximin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei, lahus veistele, hobusteale, lammastele, kitsedeale, sigadele, küülikutele, koertele, kassidele.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

juh

kecske

nyúl

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges oldatos spray

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

kecske

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD06AX11

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/10/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1082

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/10/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.