

FATROXIMIN TOPIC 2,94 mg/g kožný sprej, roztok

Heimilað

- Rifaximin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FATROXIMIN TOPIC 2,94 mg/g kožný sprej, roztok

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Hestur

Kanína

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.94 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. 0 dagar Without withdrawal period

-

Sauðkind

- All relevant tissues. 0 dagar Without withdrawal period

-

Geit

- All relevant tissues. 0 dagar Without withdrawal period

-

Svín

- All relevant tissues. 0 dagar Without withdrawal period

-

Hestur

- All relevant tissues. 0 dagar Without withdrawal period

-

Kanína

- All relevant tissues. 0 dagar Without withdrawal period

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD06AX11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/09/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/074/01-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/09/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.