

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

Heimilað

- Rifaximin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Sauðkind

Geit

Kanína

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QD06AX11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í eistneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/10/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1082

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/10/2002

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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