

FATROXIMIN TOPIC, 2.94mg/g, Kožní sprej, roztok

Heimilað

- Rifaximin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FATROXIMIN TOPIC, 2.94mg/g, Kožní sprej, roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hestur
Geit
Kanína
Sauðkind
Svín
Nautgripir
Hundur

Leið stjórnsýslu:

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:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

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

QD06AX11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/12/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/05/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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