

Fatroximin 2,94 mg/g uz ādas lietojams aerosols, šķīdums liellopiem, aitām, kazām, cūkām, zirgiem, trušiem, suņiem un kaķiem

Heimilað

- Rifaximin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Fatroximin 2,94 mg/g uz ādas lietojams aerosols, šķīdums liellopiem, aitām, kazām, cūkām, zirgiem, trušiem, suņiem un kaķiem

Virkt efni:

Aðeins fāanlegt í enska

Marktegund:

Kanína

Nautgripir

Hundur

Köttur

Sauðkind

Geit

Hestur

Svín

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:

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QD06AX11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/07/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/01/1370

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/07/2001

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

Skjöl

Package Leaflet and Labelling

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