

# Fatroximin spray solution for topical use for cattle, sheep, goats, swine, horses, rabbits, dogs and cats

Autorizzato

- Rifaximin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

FATROXIMIN SPRAY SOLUTION για τοπικό ψεκασμό για βοοειδή, πρόβατα, αίγες, χοίροι , άλογα, κουνέλια, γάτες και σκύλοι

Fatroximin spray solution for topical use for cattle, sheep, goats, swine, horses, rabbits, dogs and cats

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Caprino

Ovino

Gatto

Coniglio

Suino

**Via di somministrazione:**

uso esterno

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

0.50 grammo(i) / 200.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, soluzione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:  
uso esterno:**

- 

**bovini**

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 ora

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
-

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD06AX11

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Disponibile in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Greek

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/04/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00075V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/04/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.