

FATROXIMIN, odos purškalas

Autorizzato

- Rifaximin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FATROXIMIN, odos purškalas

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Coniglio

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 170.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Spray cutaneo, sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

•

Cavallo

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

•

bovini

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

•

Ovino

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

•

Caprino

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- 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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

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:

8/07/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/01/1285/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/07/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

RV1285.pdf