

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

Geautoriseerd

- Rifaximin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Paard

Geit

Konijn

Schaap

Varken

Rund

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.94 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

- **Kat**
 - **Paard**
 - Meat and offal. 0 day
 - **Geit**
 - Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
 - **Konijn**
 - Meat and offal. 0 day
 - **Schaap**
 - Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
 - **Varken**
 - Meat and offal. 0 day
 - **Rund**
 - Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
 - **Hond**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD06AX11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

8/12/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Toelatingsnummer:

96/148/98-C

Wijzigingsdatum status toelating:

8/12/1998

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062486>