

FATROXIMIN TOPIC 2,94 mg/g kožný sprej, roztok

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FATROXIMIN TOPIC 2,94 mg/g kožný sprej, roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
sau
geit
gris
hest
kanin
hund
katt

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

2.94 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Hudspray, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

•

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

sau

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

geit

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

gris

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

hest

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

kanin

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

hund

•

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QD06AX11

Juridisk status for forsyning :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
SI

Tilgjengelig i:
SI

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Slovak

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
6/09/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:
Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/074/01-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/09/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032072>