

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei,
lahus veistele, hobustele,
lammastele, kitsedele, sigadele,
küülikutele, koertele, kassidele.

Autorisert

- Rifaximin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fatroximin, 2 mg/ml nahasprei, lahus veistele, hobustele, lammastele, kitsedele, sigadele, küülikutele, koertele, kassidele.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
gris
sau
geit
kanin
hund
katt

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Hudspray, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QD06AX11

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
EE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
3/10/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:
Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:
State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:
1082

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/10/2002

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.