

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

Autorizat

- Rifaximin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Cal

Capră

Iepure

Oaie

Porc

Bovine

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

2.94 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, soluție

Withdrawal period by route of administration:

Administrare cutanată:

- **Pisică**

- **Cal**

- Carne și organe. 0 day

- **Capră**

- Carne și organe. 0 day

- Lapte. 0 day

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 0 day

- Lapte. 0 day

- **Porc**

- Carne și organe. 0 day

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 day

- Lapte. 0 day

- **Câine**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AX11

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

8/12/1998

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numărul autorizației:

96/148/98-C

Data modificării statusului autorizației:

8/12/1998

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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