

Fatroximin 2,94 mg/g uz ādas
lietojams aerosols, šķīdums
liellopiem, aitām, kazām, cūkām,
zirgiem, trušiem, suņiem un
kaķiem

Autorizat

- Rifaximin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fatroximin 2,94 mg/g uz ādas lietojams aerosols, šķīdums liellopiem, aitām, kazām, cūkām, zirgiem, trušiem, suņiem un kaķiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure
Bovine
Câine
Pisică
Oaie
Capră
Cal
Porc

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.94 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, soluție

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AX11

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

5/07/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/01/1370

Data modificării statusului autorizației:

5/07/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Package Leaflet and Labelling

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