

FATROXIMIN, odos purškals

Autorizat

- Rifaximin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FATROXIMIN, odos purškals

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Bovine
Oaie
Capră
Porc
Iepure
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.50 gram(e) / 170.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- 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:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

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:

8/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/01/1285/001

Data modificării statusului autorizației:

8/07/2006

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

Documente

RV1285.pdf