

FATROCORTIN 1 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Разрешен

- Dexamethasone

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

FATROCORTIN 1 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

куче

котка

кон

Начин на приложение:

Налично само на [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Интраартикуларно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

- **говеда**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 72 hour

- **свиня**

- Meat and offal. 3 day

- **куче**

- **котка**

- **кон**

- Meat and offal. 24 day

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

Интраартикуларно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 72 hour

- **свиня**

- Meat and offal. 3 day

- **куче**

- **котка**

- **кон**

- Meat and offal. 24 day

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB02

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

18/06/1963

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095433>