

FATROCORTIN 1mg/ml - ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, άλογα, σκύλους και γάτους

Разрешен

- Dexamethasone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FATROCORTIN 1mg/ml - ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, άλογα, σκύλους και γάτους

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

котка

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 72 hour

-

кон

- Meat and offal. 24 day

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 72 hour

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

кон

- Meat and offal. 24 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Cyprus

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

21/11/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

10310

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/11/1985

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet