

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

Autorizovaný

- Dexamethasone

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Pes

Kůň

Kočka

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 16 day
- Mléko. 72 hour

• **Pes**

• **Kůň**

- Maso. 24 day

• **Kočka**

• **Prase**

- Maso. 3 day

Intravenózní podání:

• **Skot**

- Maso. 16 day
- Mléko. 72 hour

• **Prase**

- Maso. 3 day

• **Kůň**

- Maso. 24 day

• **Pes**

• **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH02AB02

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Kypr

Available in:

Kypr

Popis balení:

K dispozici pouze v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/11/1985

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Registrační číslo:

10310

Datum změny stavu registrace:

6/08/2012

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091572>