

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

Autorisiert

- Dexamethasone

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

intraartikuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 16 day
- Milk. 72 hour

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 day

• **Hund**

• **Katze**

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 24 day

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

intraartikuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 16 day
- Milch. 72 hour

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 day

• **Hund**

• **Katze**

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 24 day

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

18/06/1963

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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