

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

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση

Ενδοαρθρική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 24 Ημέρα

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

### **Ενδοαρθρική χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

- Milk. 72 Ώρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

## Άλογο

- Meat and offal. 24 Ημέρα

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

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB02

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Διαθέσιμο σε:

Italy

---

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/06/1963

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/01/2009

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.