

Vecort 0,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Flumetasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vecort 0,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Zorros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Zorros

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Vía subcutánea:

-

Zorros

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Vía intramuscular:

-

Zorros

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

28/12/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0951

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/12/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.