

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

Autorizado

- Dexamethasone

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Bovino**

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. 72 Hora(s)

- **Perros**

- **Caballos**

- Meat and offal. 24 Día

- **Gatos**

- **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

Vía intravenosa:

- **Bovino**

- Meat and offal. 16 Día

- Milk. 72 Hora(s)

- **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

- **Caballos**

- Meat and offal. 24 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH02AB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Chipre

Available in:

Chipre

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en Greek

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en English Italian Latvian Norwegian

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/11/1985

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Número de autorización:

10310

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/08/2012

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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