

Fatroshot 2 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos, equinos, cães e gatos

Autorizado

- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fatroshot 2 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos, equinos, cães e gatos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Potros macho

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intraarticular

Vía periarticular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en English
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Vía intraarticular:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Potros macho

- Meat and offal. 11 Día

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Vía periarticular:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 60 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

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

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponível en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/09/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1569/01/23NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2024

Generic of:

[600000107300](#)

[600000090816](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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