

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

Autorizado

- Dexamethasone

## Identificación del medicamento

### **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

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. 72 Hora(s)

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 24 Día

- 

##### **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

---

**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:**

Chipre

---

**Disponible en:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/11/1985

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

10310

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/11/1985

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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