

FATROCORTIN 0,2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Autorisé

- Dexamethasone

Product identification

Dénomination du médicament:

FATROCORTIN 0,2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Disponibile unicamente en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Voie intraarticulaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• **Bovins**

- Viande et abats. 16 day
- Lait. 72 hour

• **Porc**

- Chair et peau. 3 day

• **Cheval**

- Viande et abats. 24 day

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

• **Chien**

• **Chat**

Voie intraarticulaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. 16 day
- Lait. 72 hour

• **Porc**

- Viande et abats. 3 day

• **Cheval**

- Viande et abats. 24 day

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

• **Chien**

• **Chat**

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

18/06/1963

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2009

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094018>