

# FATROCORTIN 1 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Autorisé

- Dexamethasone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FATROCORTIN 1 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

---

### Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

Cheval

---

### Voie d'administration:

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

Voie intraarticulaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Intramuscular and intravenous use:**

- 

#### **Bovins**

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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 3 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 24 day

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

### **Voie intraarticulaire:**

- 

#### **Bovins**

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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 3 day

-

## **Cheval**

- Viande et abats. 24 day

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

---

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

QH02AB02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Italie

---

### **Disponible en:**

Italie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/06/1963

---

### **Site(s) de libération des lots du produit fini:**

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

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.