

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

Autorisé

- Dexamethasone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Chien

Chat

Cheval (poulain)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraarticulaire

Voie périarticulaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 60 hour

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Viande et abats. 11 day

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

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 60 hour

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Viande et abats. 11 day

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

Voie intraarticulaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 60 hour

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 11 day

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

Voie périarticulaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 60 hour

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Viande et abats. 11 day

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

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 60 hour

•

Porc

- Viande et abats. 2 day

•

Cheval

- Viande et abats. 11 day

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

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponibile unicamente en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/09/2023

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1569/01/23NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/02/2024

Generic of:

[600000107300](#)

[600000090816](#)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.