

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

Engedélyezett

- Dexamethasone

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés
kutya
macska
ló

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)
Intraarticularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscular and intravenous use:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 72 hour

-

sertés

- Meat and offal. 3 day

-

ló

- Meat and offal. 24 day

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

Intraarticularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 72 hour

-

sertés

- Meat and offal. 3 day

-

Ió

- Meat and offal. 24 day

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

Anatómiai, terápiai és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/06/1963

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.