

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

Autorizzato

- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Cane
Gatto
Cavallo

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)
Uso intra-articolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Intramuscular and intravenous use:

-

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. 72 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 24 giorno

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

Uso intra-articolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. 72 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 24 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Astuccio con 1 flacone da 100 ml

Astuccio con 1 flacone da 10 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/06/1963

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti