

FATROCORTIN 1mg/ml - ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, άλογα, σκύλους και γάτους

Autorizzato

- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FATROCORTIN 1mg/ml - ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, άλογα, σκύλους και γάτους

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Cavallo
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

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:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 24 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 24 giorno

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

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Cipro

Disponibile in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(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:

21/11/1985

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

10310

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/08/2012

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