

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

Registruotas

- Dexamethasone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Šuo

Katė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Portugalų](#)

Leisti į sąnarį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

1.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Intramuscular and intravenous use:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

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

Leisti į sąnarį:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

18/06/1963

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/01/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.