

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

Registruotas

- Dexamethasone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Žirgas

Katė

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

1.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

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 Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Cyprus

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

21/11/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos numeris:

10310

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/11/1985

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