

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000095433>

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

Atļautas

- Dexamethasone

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Suns

Kaķis

Zirgs

Lietošanas veids:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)
intraartikulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

1.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Intramuscular and intravenous use:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

- Piens. 72 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

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

intraartikulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

- Milk. 72 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH02AB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Italy

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

18/06/1963

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/01/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.