

FATROCORTIN 0,2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Geautoriseerd

- Dexamethasone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FATROCORTIN 0,2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani e gatti

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Paard
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)
Intra-articulair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• **Rund**

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 72 hour

• **Varken**

- Meat. 3 day

• **Paard**

- Meat and offal. 24 day

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

• **Hond**

• **Kat**

Intra-articulair gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 72 hour

• **Varken**

- Meat and offal. 3 day

• **Paard**

- Meat and offal. 24 day

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

• **Hond**

• **Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH02AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

18/06/1963

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094018>