

Fatroshot 2 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos, equinos, cães e gatos

Autorizado

- Dexamethasone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Fatroshot 2 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos, equinos, cães e gatos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intra-articular

Via periarticular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia

- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 11 dia

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 11 dia

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Via intra-articular:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse (colt)

- Meat and offal. 11 dia

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Via periarticular:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 11 dia

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia
- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 11 dia

Não é autorizada a administração em equinos produtores de leite destinado ao consumo humano

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Um frasco de vidro de 50 ml numa caixa de cartão

Um frasco de vidro de 100 ml numa caixa de cartão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1569/01/23NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2024

Generic of:

600000107300

600000090816

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents