

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

Autorizat

- Dexamethasone

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Câine

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• **Bovine**

- Carne și organe. 16 day

- Lapte. 72 hour

• **Câine**

• **Cal**

- Carne și organe. 24 day

• **Pisică**

• **Porc**

- Carne și organe. 3 day

Administrare intravenoasă:

• **Bovine**

- Carne și organe. 16 day

- Lapte. 72 hour

• **Porc**

- Carne și organe. 3 day

• **Cal**

- Carne și organe. 24 day

• **Câine**

• **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Cyprus

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/11/1985

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Numărul autorizației:

10310

Data modificării statusului autorizației:

6/08/2012

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091572>