

FORTICLINA RETARD 200 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO, CAPRINO Y PORCINO

Разрешен

- Oxytetracycline dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FORTICLINA RETARD 200 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO, CAPRINO Y PORCINO

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period Leche:No usar

•

овца

- Meat and offal. 24 day
- Milk. no withdrawal period Leche:No usar

•

коза

- Meat and offal. 24 day
- Milk. no withdrawal period Leche:No usar

•

свиня

- Meat and offal. 23 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Syva S.A.

Дата на разрешение за търговия:

14/04/1988

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2657 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/10/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.