

FORTICLINA RETARD 200 mg/ml solução injecável para bovinos ovinos e suínos

Разрешен

- Oxytetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FORTICLINA RETARD 200 mg/ml solução injecável para bovinos ovinos e suínos

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

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. 22 day

Não administrar a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano.

-

овца

- Meat and offal. 22 day

Não administrar a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano.

-

свиня

- Meat and offal. 22 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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Portugal

Описание на опаковката:

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

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

Притежател на разрешение за търговия:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Дата на разрешение за търговия:

22/12/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

51136

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/12/2016

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

Документи

Combined File of all Documents

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