

# Ortaf 250 mg/ml solução injetável para bovinos, caprinos e suínos

Разрешен

- Thiamphenicol

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Ortaf 250 mg/ml solução injetável para bovinos, caprinos e suínos

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

коза

свиня

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

## **Карентен срок по начин на приложение:**

### **Интрамускулно приложение:**

•

#### **говеда**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 120 hour  
10 ordenhas

•

#### **коза**

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 120 hour  
10 ordenhas

•

#### **свиня**

- Meat and offal. 13 day

### **Интравенозно приложение:**

•

#### **говеда**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 120 hour  
10 ordenhas

•

#### **коза**

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 120 hour  
10 ordenhas

•

#### **свиня**

- Meat and offal. 13 day
-

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QJ01BA02

---

**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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/03/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

978/01/16NFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/11/2020

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.