

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

Εγκριμένο

- Thiamphenicol

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 10 Ημέρα
- Γάλα. 120 Ώρα 10 ordenhas

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 16 Ημέρα
- Γάλα. 120 Ώρα 10 ordenhas

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 10 Ημέρα
- Γάλα. 120 Ώρα 10 ordenhas

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 16 Ημέρα
- Γάλα. 120 Ώρα 10 ordenhas

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα
-

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QJ01BA02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Portugal

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/03/2016

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**

978/01/16NFVPT

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/11/2020

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.