

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

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### **Bovino**

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

- 

#### **Ovino**

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

- 

#### **Caprino**

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

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 23 Día
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/04/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2657 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/10/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado