

FORTICLINA RETARD 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FORTICLINA RETARD 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 30 day

мяло: говеда, овце и кози - не се разрешава за употреба при животни, чието мяло е предназначено за консумация от хора

•

Chèvre

- Viande et abats. 24 day

мяло: говеда, овце и кози - не се разрешава за употреба при животни, чието мяло е предназначено за консумация от хора

•

Mouton

- Viande et abats. 24 day

мяло: говеда, овце и кози - не се разрешава за употреба при животни, чието мяло е предназначено за консумация от хора

•

Porc

- Viande et abats. 23 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Syva S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1897

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.