

FORTICLINA RETARD

Odobreno

- Oxytetracycline dihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

FORTICLINA RETARD

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
219.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

The product is not authorized for use to goats/sheeps producing milk for human consumption.

-

Goat

- Meat and offal. 21 day

The product is not authorized for use to goats/sheeps producing milk for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/01/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Syva S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

150513

Datum promjene statusa odobrenja:

3/12/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.