

# FURAZOLIDONE 2% + OSSITETRACICLINA 2% FORMEVET

Odobreno

- Oxytetracycline
- Furazolidone

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

FURAZOLIDONE 2% + OSSITETRACICLINA 2% FORMEVET

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

U vodi za piće

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
20.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)  
20.00 miligram / 1.00 gram

---

**Farmaceutski oblik:**

Prašak za oralnu otopinu

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01RA90

---

**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](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [talijanski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Formevet S.r.l.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

28/06/1983

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

28/06/1983

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://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.