

File downloaded on 2026-06-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000094026>

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

Godkänd

- Oxytetracycline

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Get

Får

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 30 dygn

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

•

**Get**

- Meat and offal. 24 dygn

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

•

**Får**

- Meat and offal. 24 dygn

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

•

**Svin**

- Meat and offal. 23 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Bulgarien

---

**Tillgänglig i:**

Bulgarien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Godkännandedatum:**

17/09/2007

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-1897

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/09/2007

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.