

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml - Suspension for injection

Registrováno

- Toltrazuril
- Iron(III) ion

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml - Suspension for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

133.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Prase

- Maso. 70 day 70 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BC01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Estonia , Finsko , Francie , Irsko , Itálie , Kypr ,
Litva , Lotyšsko , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko ,
Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Česko , Řecko , Španelsko , Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CEVA Santé Animale

Datum registrace:

23/04/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

23/04/2019

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 12/12/2025

Stážení

ema-puar-forceris-v-4329-par-en.pdf