

Forespex, 100mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Forespex, 100mg/ml, Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in pregnant animals intended for milk production for human consumption during 2 months prior to expected parturition.,

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in pregnant animals intended for milk production for human consumption during 2 months prior to expected parturition.,

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA94

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

21/01/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 125999

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0166/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Irland Italien Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-czv0166001-mr-forespix-en.pdf