

# FORCYL SWINE 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR PIGS

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

FORCYL SWINE 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR PIGS

Forcyl Swine 160 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

---

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

QJ01MA93

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

27/02/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol SA

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2244

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/02/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0220/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen  
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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.