

Forcyl 160 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FORCYL 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Forcyl 160 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

160.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 48 Hora(s)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 48 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol UK Limited

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 08007/4130

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0220/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Estonia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet