

FORCYL SWINE 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FORCYL SWINE 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR PIGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

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:

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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 Unipessoal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

353/02/12DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0220/002

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Estonia Alemania Grecia Hungría
Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta 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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.