

KELACYL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Marbofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

KELACYL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
Kelacyl

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Porc (truie)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

- Lait. no withdrawal period

Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36 Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) /
Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

• **Porc (truie)**

- Viande et abats. 4 day

Voie intraveineuse:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

- Lait. no withdrawal period

Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36 Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) /
Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

• **Porc (truie)**

- Viande et abats. 4 day

Voie sous-cutanée:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

- Lait. no withdrawal period

Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36 Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) /
Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

• **Porc (truie)**

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA93

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Allemagne

Available in:

Allemagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

28/02/2013

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401770.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2018

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0189/001

États membres concernés:

Belgique Allemagne Luxembourg Pologne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-esv0189001-dcp-kelacyl-100-mg-ml-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039123>