

Forespex, 100mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Tulathromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Forespex, 100mg/ml, Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA94

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/12/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

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

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/077/20-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2020

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0166/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia
Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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