

FORCYL 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FORCYL 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Forcyl 160 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

160.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 48 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 48 ora

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

QJ01MA93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/07/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2111

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/07/2011

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0220/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.