

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

Igaliotas

- Marbofloxacin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Paršavedė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti į veną
Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 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))

- Milk. 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)

• **Paršavedė**

- Meat and offal. 4 day

Leisti į veną:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 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))

- Milk. 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)

• **Paršavedė**

- Meat and offal. 4 day

Leisti po oda:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 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))

- Milk. 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)

• **Paršavedė**

- Meat and offal. 4 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA93

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

28/02/2013

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

401770.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/06/2018

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

ES/V/0189/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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

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