

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

Autorisert

- Marbofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

KELACYL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
Kelacyl 100 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła i świń

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
purke

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 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))

- Melk. 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)

• **purke**

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

• **storfe**

- Slakt. 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))

- Melk. 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)

• **purke**

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

• **storfe**

- Slakt. 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))

- Melk. 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)

• **purke**

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PL

Available in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

12/07/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2297

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0189/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DE LU PL

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039133>