

Forespix, 100mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Tulathromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Forespix, 100mg/ml, Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 22 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag

-

sau

- Slakt. 16 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/12/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

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

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/077/20-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2020

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0166/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR FR DE EL HU Irland IT LT NL PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

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