

# 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:**

LT

---

**Tilgjengelig i:**

LT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**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:**

29/12/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

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

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

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/20/2640/001-003

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/08/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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