

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

Zawieszone

- Marbofloxacin

Product identification

Nazwa leku:

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

KELACYL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• Cattle

- 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)

• Pig (sow)

- Meat and offal. 4 day

Podanie dożylnie:

• Cattle

- 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)

• Pig (sow)

- Meat and offal. 4 day

Podanie podskórne:

• Cattle

- 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)

- **Pig (sow)**

- Meat and offal. 4 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01MA93

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Suspended

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

13/02/2013

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Organ odpowiedzialny:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2727 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/12/2021

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0189/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039077>