

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

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

KELACYL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

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: 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 dia

-

Cattle

- Milk. 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: 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)

Via intravenosa:

-

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: 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)

-

Cattle

- Milk. 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: 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)

Via subcutânea:

•

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: 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)

•

Cattle

- Milk. 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: 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)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em [Spanish](#)
Disponível apenas em [Spanish](#)
Disponível apenas em [Spanish](#)
Disponível apenas em [Spanish](#)
Disponível apenas em [Spanish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

13/02/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2727 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2023

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0189/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Luxemburgo Polónia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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

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