

Forespex, 100mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Tulathromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Forespex, 100mg/ml, Solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 22 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 16 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA94

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

16/12/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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

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

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/077/20-C

Data da alteração do estado de autorização:

16/12/2020

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0166/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália
Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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