

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

Autorizat

- Marbofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Kelbomar 100 mg/ml Solution injectable pour bovins et porcins

Kelbomar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc (scroafă)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 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)

- 

**Porc (scroafă)**

- Carne și organe. 4 zi

- 

**Bovine**

- Lapte. 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)

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 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)

- 

**Bovine**

- Lapte. 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)

### **Administrare subcutanată:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 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)

•

#### **Bovine**

- Lapte. 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)

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA93

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Disponibil în:**

Luxembourg

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### Data autorizației de comercializare:

6/01/2015

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

---

### Numărul autorizației:

V 188/13/11/1332

---

### Data modificării statusului autorizației:

19/01/2018

---

### Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0189/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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