

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml - Suspension for injection

Oprávněný

- Toltrazuril
- Iron(III) ion

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml - Suspension for injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
133.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

•

Pig

- Meat and offal. 70 day 70 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51BC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko ,
Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko ,
Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko ,
Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Fínsko ,
Grécko , Holandsko , Litva , Lotyšsko , Maďarsko , Nemecko , Nórsko , Portugalsko ,
Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Taliansko , Írsko , Česko ,
Španielsko , Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Dátum registrácie lieku:

23/04/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/04/2019

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 12/12/2025

[Stiahnuť](#)

ema-puar-forceris-v-4329-par-en.pdf