

FORCYL 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Oprávněný

- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FORCYL 160 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

FORCYL 160 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 48 hour

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 48 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol B.V.

Dátum registrácie lieku:

12/07/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 112610

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/08/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0220/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Holandsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.