

# Resmacyl 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Pooblašćeno

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

## Product identification

### Ime zdravila:

Resmacyl 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Učinkovina:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) govodo

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba  
Subkutana uporaba  
Intravenska uporaba

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

### Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskularna uporaba:****• Pig**

- Meat and offal. 5 day

**• govedo**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 2 day

**Subkutana uporaba:****• Pig**

- Meat and offal. 5 day

**• govedo**

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 6 day

**Intravenska uporaba:****• Pig**

- Meat and offal. 5 day

**• govedo**

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 6 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Poland

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Številka dovoljenja :**

2394

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

27/10/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

### Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056390>