

Forespix, 100mg/ml, Solution for injection

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Forespix, 100mg/ml, Solution for injection

Forespix, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, svinje i ovce

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

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

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

-

Får

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Tillgänglig i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

9/03/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

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

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

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/21-01/180

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2025

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Kroatien Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland
Italien Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.