

Forespix, 100mg/ml, Solution for injection

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Forespix, 100mg/ml, Solution for injection

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:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

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:

29/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

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

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

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/20/2640/001-003

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/08/2025

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

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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