

Alfacilline 15/15 LA suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Εξουσιοδοτημένο

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Alfacilline 15/15 LA suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

• Άλογο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

• Πρόβατο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

• Χοίρος

- Meat and offal. 21 Ημέρα

• Σκύλος

• Γάτα

Υποδόρια χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

• Άλογο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01CE30

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

3/10/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Alfasan International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός άδειας:

V/NRP/97/0599

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

5/10/1997

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010344>