

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Bovino

Caballos

Ovino

Porcino

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. 6 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. 6 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. no withdrawal period

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

•

Bovino

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. 6 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/10/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan International B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/97/0599

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/10/1997

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.