

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

bovini

Cavallo

Ovino

Suino

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 6 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 6 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 6 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 6 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE30

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/10/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan International B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/97/0599

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/10/1997

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.