

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

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

storfe

hest

sau

gris

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
150.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 21 dag
- Melk. 6 dag

-

hest

- Slakt. 21 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

sau

- Slakt. 21 dag
- Melk. 6 dag

-

gris

- Slakt. 21 dag

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 21 dag
- Melk. 6 dag

-

hest

- Slakt. 21 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

storfe

- Slakt. 21 dag
- Melk. 6 dag

-

gris

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE30

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/10/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/97/0599

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/10/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.