

ALSIR 50mg/ml solução injetável para cães, bovinos e suínos

Não
autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALSIR 50mg/ml solução injetável para cães, bovinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 5 dia

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

Via subcutânea:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 12 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa com 5 frascos de 50 ml

1 frasco de 250 ml.

1 frasco de 100 ml

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/02/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51253

Data da alteração do estado de autorização:

10/10/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents