

ALSIR 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Neautorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALSIR 50 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Câine

Vițel

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period
Carne: (VSc) 12 días ; (IV) 5 días

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period
Carne: (VSc) 12 días ; (IV) 5 días

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

3/05/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

903 ESP

Data modificării statusului autorizației:

11/10/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.