

ALSIR 50mg/ml solu o injet vel para c es, bovinos e su nos

Neautorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALSIR 50mg/ml solu o injet vel para c es, bovinos e su nos

Substan a activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia  int :

Vi el
Porc
C ine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substan a activă  i concentra ie:

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 intravenoasă:**

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

2/02/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51253

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2023

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

Documente

Combined File of all Documents

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