

AGALAXIN FORTE

Autorizat

- Mycoplasma agalactiae, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

AGALAXIN FORTE

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

2.00 international opacity unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- Oaie

- Carne și organe. 0 day

- **Capră**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AV

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon polipropilenă închis cu dop steril de cauciuc alimentar atoxic sigilat cu capsă de aluminiu x 20 doze (20 ml). Cutie de carton x 50 flacoane.

Flacon polipropilenă închis cu dop steril de cauciuc alimentar atoxic sigilat cu capsă de aluminiu x 50 doze (50 ml). Cutie de carton x 24 flacoane.

Flacon polipropilenă închis cu dop steril de cauciuc alimentar atoxic sigilat cu capsă de aluminiu x 100 doze (100 ml). Cutie de carton x 15 flacoane.

Flacon din sticlă de clasă hidrolitică I închis cu dop steril de cauciuc alimentar atoxic sigilat cu capsă de aluminiu x 20 doze (20 ml). Cutie de carton x 50 flacoane.

Flacon din sticlă de clasă hidrolitică I închis cu dop steril de cauciuc alimentar atoxic sigilat cu capsă de aluminiu x 50 doze (50 ml). Cutie de carton x 24 flacoane.

Flacon din sticlă de clasă hidrolitică I închis cu dop steril de cauciuc alimentar atoxic sigilat cu capsă de aluminiu x 100 doze (100 ml). Cutie de carton x 15 flacoane.

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

14/11/2011

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Romvac Company S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190041

Data modificării statusului autorizației:

15/02/2022

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028577>