

# ALSIR 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Ej  
godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

ALSIR 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Svin

Hund

Nöt (kalv)

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: (VSc) 12 días ; (IV) 5 días

- Milk. no withdrawal period

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

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: (VSc) 12 días ; (IV) 5 días

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Godkännandedatum:**

3/05/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

903 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/10/2023

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.