

ALCARUMIN

Разрешен

- Calcium hydroxide
- ILLICIUM VERUM
- Rhubarb
- Magnesium oxide
- Calcium carbonate
- CINCHONA OFFICINALIS BARK
- Cobaltous carbonate basic
- Cyberlindnera jadinii (Sartory, R. Sartory, Jos. Weill & J. Mey.) Minter, whole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ALCARUMIN

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коза

овца

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

14.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

43.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

247.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

0.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

288.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

говеда

- Milk. 0 day

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA02AF02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

28/05/1962

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/05/1962

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.