

# Amos calcium-magnesium drank, vloeistof voor oraal gebruik voor runderen

Autoriseret

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Amos calcium-magnesium drank, vloeistof voor oraal gebruik voor runderen

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

9.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
136.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral væske

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period zero days
  - Meat and offal. no withdrawal period zero days
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA12AX

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Dutch](#)  
Kun tilgængelig på [Dutch](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Kommer-Biopharm B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/08/1989

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Feramed B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 6888

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

8/10/2014

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.