

ALCARUMIN

Autoriseret

- Calcium hydroxide
- ILLICIUM VERUM
- Rhubarb
- Magnesium oxide
- Calcium carbonate
- CINCHONA OFFICINALIS BARK
- Cobaltous carbonate basic
- Cyberlindnera jadinii

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ALCARUMIN

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

14.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

43.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

247.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

288.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA02AF02

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 [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

28/05/1962

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/05/1962

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
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.