

AMINOSALT

Autoriseret

- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AMINOSALT

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Italy

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/08/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/08/2015

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.