

AMINOSALT

Zugelassen

- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AMINOSALT

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Zulassungsdatum:

7/08/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/08/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.