

AMINOSALT

Εγκεκριμένο

- Calcium gluconate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

AMINOSALT

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
280.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/08/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratoires Biove

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/08/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.