

# SULFAT DE MAGNEZIU FP, pilbere orală

Autorizado

- Magnesium sulfate heptahydrate

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

SULFAT DE MAGNEZIU FP, pilbere orală

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía oral:****• Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

**• Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**• Ovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**• Caprino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**• Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**• Perros**

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QA06AD04

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Rumania; Rumanía

---

**Available in:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número de autorización:**

150337

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

9/02/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014830>