

BOGRAS soluzione iniettabile per bovini

Autorizado

- Acetylmethionine
- Inositol
- Cyanocobalamin
- Alanine
- Arginine
- Threonine
- Glutamic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOGRAS soluzione iniettabile per bovini

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/05/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem SPA

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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