

Amos calcium-magnesium drank, vloeistof voor oraal gebruik voor runderen

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Amos calcium-magnesium drank, vloeistof voor oraal gebruik voor runderen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
136.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Líquido oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

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

QA12AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kommer-Biopharm B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/08/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Feramed B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 6888

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/10/2014

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.