

ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI S.A.L.F.

Autorizado

- Water for injection

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI S.A.L.F.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Todas las especies

Vía de administración:

Otra vía

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1000.00 Mililitro(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Tiempo de espera por vía de administración:

Otra vía:

-

Todas las especies

- Unspecified. 0 Día

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

QV07AB

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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Fecha de autorización de comercialización:

3/03/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

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:

3/03/2010

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.