

PURGARUMINA TIPO FORTE

Autorizado

- GENTIANAE EXTRACTUM FLUIDUM
- RHAMNUS FRANGULA BARK EXTRACT
- ALOES EXTRACTUM FLUIDUM
- Rhubarb liquid extract

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PURGARUMINA TIPO FORTE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terberos

Perros

Ovino

Potros macho

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
8.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
16.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
8.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Potros macho

- Meat and offal. 0 Día

-

Gatos

- Unspecified. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QA06AB20

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

Descripción del formato:

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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/11/1952

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

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:

11/11/1952

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.