

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000093741>

# AMINOSALT

Autorizado

- Calcium gluconate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AMINOSALT

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

---

**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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Disponible 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/08/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratoires Biove

---

**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:**

7/08/2015

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.