

MYOTROFIL

Autorizado

- ADENOSINE PHOSPHATE, SODIUM SALT
- Carnitine hydrochloride
- Sodium selenite
- Magnesium aspartate tetrahydrate
- Potassium aspartate hemihydrate
- Heptaminol hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MYOTROFIL

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](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Gatos

Porcino

Caballos destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.25 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.75 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.30 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos destinados a consumo humano

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos destinados a consumo humano

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos destinados a consumo humano

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

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

QA13A

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

Descripción del formato:

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:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

19/11/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

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:

19/11/1993

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

Documentos

MYOTROFIL.pdf