

# ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI ACME, soluzione iniettabile

Autorizado

- Water for injection

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI ACME, soluzione iniettabile

**Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Todas las especies

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

**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

---

**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](#)  
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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Acme S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/11/1995

---

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

Fresenius Kabi Ipsum S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

100329

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/11/2010

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.