

ALCARUMIN

Heimilað

- Calcium hydroxide
- ILLICIUM VERUM
- Rhubarb
- Magnesium oxide
- Calcium carbonate
- CINCHONA OFFICINALIS BARK
- Cobaltous carbonate basic
- Cyberlindnera jadinii (Sartory, R. Sartory, Jos. Weill & J. Mey.)
Minter, whole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ALCARUMIN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Geit
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
14.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
43.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
247.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
28.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
288.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Geit

- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA02AF02

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/05/1962

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/05/1962

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.