

# ACTILIVER B

Autorizzato

- SORBITOL (E420)
- Inositol
- Betaine hydrochloride
- Methionine
- Menbutone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ACTILIVER B

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
870.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
20.10 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
60.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA05AX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratoires Biove

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/09/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratoires Biove

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1772992 7/1992

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/12/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.