

PURGARUMINA TIPO FORTE

Autorizzato

- GENTIANAE EXTRACTUM FLUIDUM
- RHAMNUS FRANGULA BARK EXTRACT
- ALOES EXTRACTUM FLUIDUM
- Rhubarb liquid extract

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PURGARUMINA TIPO FORTE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cane

Ovino

puledro

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

8.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

16.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

8.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cane

- non specificato. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

puledro

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Gatto

- non specificato. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QA06AB20

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

PURGARUMINA TIPO FORTE FLACONE DA 250 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/11/1952

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/11/1952

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti