

# AMINOSALT

Autorizzato

- Calcium gluconate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

AMINOSALT

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

bovini

**Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

280.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

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

**Uso endovenoso:**

•

### **bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

•

### **bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QA12AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone da 500 ml

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

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

7/08/2015

---

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

LABORATOIRES BIOVE

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

7/08/2015

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti